



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2024 года № ФСР 2010/07376

На медицинское изделие
Плантограф по ТУ 9452-160-01894927-2005

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Акционерное общество "ЦИТО" (АО "ЦИТО"),
Россия, 127299, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Коптево,
ул. Приорова, д. 10, стр. 7

Производитель
Акционерное общество "ЦИТО" (АО "ЦИТО"),
Россия, 127299, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Коптево,
ул. Приорова, д. 10, стр. 7

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-61415/6762 от 13.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 марта 2024 года № 1372
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0075389

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 марта 2024 года

№ ФСР 2010/07376

Лист 1

На медицинское изделие

Плантограф по ТУ 9452-160-01894927-2005, в составе:

1. Плантограф (большой) по ТУ 9452-160-01894927-2005:

- плантограф (большой) - 1 шт.;
- валик с емкостью для краски - 1 шт.;
- флакон краски штемпельной - 1 шт. (при необходимости);
- паспорт - 1 экз.;
- этикетка - 1 экз.

2. Плантограф (малый) по ТУ 9452-160-01894927-2005:

- плантограф (малый) - 1 шт.;
- валик с емкостью для краски - 1 шт.;
- флакон краски штемпельной - 1 шт. (при необходимости);
- паспорт - 1 экз.;
- этикетка - 1 экз.

Место производства:

1. АО "ЦИТО", Россия, 127299, Москва, ул. Приорова, д. 10 стр. 7.

2. АО "ЦИТО", Россия, 640014, г. Курган, ул. Марии Ульяновой, стр. № 6е.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0133800