



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 мая 2024 года

№ ФСР 2011/10706

На медицинское изделие

Гвоздь трёхлопастной для остеосинтеза переломов шейки бедра «ЦИТО»
по ТУ 9438-161-01894927-2002

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

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

Номер регистрационного досье № РД-62547/6731 от 25.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.127

приказом Росздравнадзора от 03 мая 2024 года № 2540
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0078656