



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июня 2010 года № ФСР 2010/08048

На медицинское изделие

Жидкости для остановки капиллярных кровотечений "Гемостаб"
(AlCl₃/FeSO₄) по ТУ 9391-012-49908538-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"), Россия,
115088, Москва, ул. Угрешская, д.31, корп.3, офис 211-212

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"), Россия,
115088, Москва, ул. Угрешская, д.31, корп.3, офис 211-212

Место производства медицинского изделия

115088, Москва, ул. Угрешская, д.31, корп.3, офис 211-212

Номер регистрационного досье № 33401 от 27.05.2010

Вид медицинского изделия

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9157**

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2010 года № 5703-Пр/10

и приказом от 15 июля 2015 года № 5047 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0013228