



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 20 декабря 2011 года № ФСР 2011/12615

На медицинское изделие  
**Материал стоматологический для снятия гиперчувствительности зубов  
«Сенсидент» по ТУ 9391-048-10614163-2011**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Целит"  
(ООО "Целит"), Россия,  
394002, г. Воронеж, ул. Димитрова, д. 124и**

Производитель  
**Общество с ограниченной ответственностью "Целит"  
(ООО "Целит"), Россия,  
394002, г. Воронеж, ул. Димитрова, д. 124и**

Место производства медицинского изделия  
**ООО "Целит", Россия, 394002, г. Воронеж, ул. Димитрова, д. 124и**

Номер регистрационного досье № 40687 от 12.10.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9150

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 декабря 2011 года № 8255-Пр/11  
и приказом от 03 октября 2016 года № 10486 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**М.А. Мурашко**

**0024021**

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 декабря 2011 года № ФСР 2011/12615

Лист 1

На медицинское изделие

**Материал стоматологический для снятия гиперчувствительности зубов**  
**«Сенсидент» по ТУ 9391-048-10614163-2011 в составе:**

- гель 10г;
- флакон-капельница 10 мл - производства ООО ПКФ "Экспопласт", Россия - 1 шт.

*Z*

Приказом от 03 октября 2016 года № 10486 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

0026363