



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 октября 2014 года № ФСР 2010/08248

На медицинское изделие

Гель для ультразвуковых исследований «Медигель»
по ТУ 9398-001-76063983-2005

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью «Гельтек-Медика»
(ООО «Гельтек-Медика»), Россия,
115201, Москва, 1-й Варшавский проезд, д. 2, стр. 8

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью «Гельтек-Медика»
(ООО «Гельтек-Медика»), Россия,
115201, Москва, 1-й Варшавский проезд, д. 2, стр. 8

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-5141/35705 от 08.10.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9857

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 октября 2014 года № 7013
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко
0009838

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 октября 2014 года № ФСР 2010/08248

Лист 1

На медицинское изделие

Гель для ультразвуковых исследований «Медигель»
по ТУ 9398-001-76063983-2005:

Место производства:

115201, Москва, 1-й Варшавский проезд, д. 2, стр. 7;

143530, Московская область, Истринский район, г. Дедовск, ул. Набережная Речфлота, д. 1

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0007882