



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 14 июля 2009 года № ФСЗ 2009/04748

На медицинское изделие
Материалы стоматологические для замещения дефектов костных тканей

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"Гайстлих Фарма АГ", Швейцария,
Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen, Switzerland**

Производитель
**"Гайстлих Фарма АГ", Швейцария,
Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen, Switzerland**

Место производства медицинского изделия
Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen, Switzerland

Номер регистрационного досье № 27315 от 09.06.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9180

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 июля 2009 года № 5691-Пр/09
и приказом от 02 июня 2016 года № 4874 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0019824

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 июля 2009 года

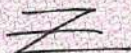
№ ФСЗ 2009/04748

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы стоматологические для замещения дефектов костных тканей:

1. Натуральный костный материал:
 - Geistlich Bio-Oss spongiosa granulat;
 - Geistlich Bio-Oss spongiosa block;
 - Geistlich Bio-Oss collagen.
2. Рассасывающиеся двухслойные мембраны:
 - Geistlich Bio-Gide;
 - Geistlich Bio-Gide Perio.



Приказом от 02 июня 2016 года № 4874 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0019372