



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2010/08030

от 15 июня 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Закрытое акционерное общество «Опытно-Экспериментальный  
завод «ВладМиВа» (ЗАО «ОЭЗ «ВладМиВа»), Россия,  
308023, г. Белгород, ул. Студенческая, д. 19  
и подтверждает, что медицинское изделие  
Материал на основе синтетического кальцийфосфата хирургический для  
восстановления дефектов твердых тканей «Клиидент»  
по ТУ 9391-121-45814830-2009

производства

Закрытое акционерное общество «Опытно-Экспериментальный  
завод «ВладМиВа» (ЗАО «ОЭЗ «ВладМиВа»), Россия,  
308023, г. Белгород, ул. Студенческая, д. 19

место производства:

308023, г. Белгород, ул. Студенческая, д. 19

класс потенциального риска 3

ОКП 93 9180

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 20875 от 06.04.2010

приказом Росздравнадзора от 15 июня 2010 года № 5487-Пр/10

и приказом от 15 октября 2013 года № 5815-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0004759