



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 апреля 2019 года № РЗН 2019/8310

На медицинское изделие
**Остеопластический материал на основе октакальциевого фосфата
и биологически активных нуклеиновых кислот для регенерации костной ткани
"Нуклеостим-VEGF" по ТУ 9391-001-02698772-2015**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Общество с ограниченной ответственностью "Гистографт"
(ООО "Гистографт"), Россия, 121205, Москва, территория Сколково
инновационного центра, Большой б-р, д. 42, стр. 1, эт. 1, пом. 334, раб. 28**

Производитель
**Общество с ограниченной ответственностью "Гистографт"
(ООО "Гистографт"), Россия, 121205, Москва, территория Сколково
инновационного центра, Большой б-р, д. 42, стр. 1, эт. 1, пом. 334, раб. 28**

Место производства медицинского изделия
ООО "Гистографт", Россия, 117312, Москва, ул. Губкина, д. 3, корп. 1

Номер регистрационного досье № РД-10908/11987 от 08.04.2016

Вид медицинского изделия 119060

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.11.000**

приказом Росздравнадзора от 23 апреля 2019 года № 39/60
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0042975