



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

(уполномоченный орган (структурное подразделение) уполномоченного органа, для нечленов таможенного союза (структурное подразделение))

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.01.002.E.031870.08.11

от 11.08.2011 г.

Продукция:
средство для предварительной и предстерилизационной очистки изделий медицинского назначения "Сайдезим Экстра" (Cidezime Xtra). Изготовлена в соответствии с документами, технической документацией изготовителя. Изготовитель (производитель): "Advanced Sterilization Products", a division of Ethicon Inc., a Johnson & Johnson Company, 33 Technology Drive, Irvine, California 92618, United States of America ("Эдвансд Стерилизейшн Продактс", подразделение компании "Этикон Инк." компании Джонсон & Джонсон, 33, Текнолоджи Драйв, Ирвин, Калифорния 92618, США); "Burnishine Inc.", Division of Weiman Products, LLC, 755 Tri-State Parkway, Gurnee, IL 60031, USA ("Бюрнишайн Инк.", подразделение Вейман Продактс, Эл-Эл-Си, 755 Трай-Стрейт Паркуэй, Гурни, Иллинойс 60031), США. Получатель: головной офис компании "Эдвансд Стерилизейшн Продактс", подразделение компании Этикон Инк., в составе компании Джонсон & Джонсон, 33, Текнолоджи Драйв, Ирвин, Калифорния 92618 ("Advanced Sterilization Products", a division of Ethicon Inc., a Johnson & Johnson Company, 33 Technology Drive, Irvine, California 92618, United States of America), США.

соответствует
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

принята государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования
в соответствии с инструкцией по применению средства от 03.05.2011г. № 01/2011.

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.01.002.E.022487.06.11 от 27.06.2011 г.; экспертного заключения от 29.05.2007г. № 3-05/569 ФГУН ЦНИИЗ

Роспотребнадзора; этикетки, рецептуры, спецификации, сертификата EN ISO 13485:2003/AC:2007; свидетельства для иностранного гос-ва от Управления по сан надзору за кач-вом пищ. продуктов и лек. средств США Минздрава и соц. обеспечения США; сертификата на свободную продажу; сертификата анализа; инструкции по применению средства от 03.05.2011г. № 01/2011.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок продукции/услуг/товаров на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ



№ 0140909

М. П.