



**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

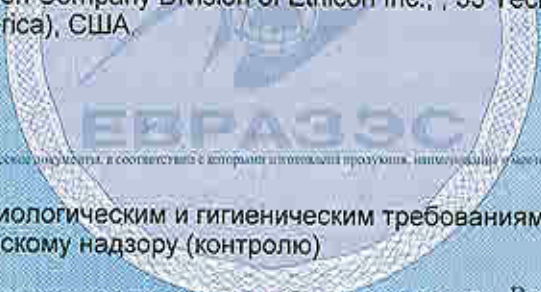
(указывается орган с торгом, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.01.002.E.022497.06.11

от 27.06.2011 г.

Продукция:
средство дезинфицирующее "Сайдезим" ("Cidezyme"). Изготовлена в соответствии с документами технической документацией изготовителя. Изготовитель (производитель): "Эдвансд Стерилизэйшн Продактс", подразделение "Этикон Инк." компания группы "Джонсон & Джонсон", 33, Технолоджи Драйв, Ирвин, Калифорния 92618 (Advanced Sterilization Products a Johnson & Johnson Company Division of Ethicon Inc., , 33 Technology Drive, Irvine, California 92618, United States of America), США. Получатель: "Эдвансд Стерилизэйшн Продактс", подразделение "Этикон Инк." компания группы "Джонсон & Джонсон", 33, Технолоджи Драйв, Ирвин, Калифорния 92618 (Advanced Sterilization Products a Johnson & Johnson Company Division of Ethicon Inc., , 33 Technology Drive, Irvine, California 92618, United States of America), США.



(указывается наименование продукции, наименование и номер технической документации в соответствии с стандартом идентификации продукции, наименование марки и наименование изготовителя (фирмы, бренда), количество)

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

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования
в соответствии с инструкцией по применению средства от 10.11.2003г. № 05/2003.

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

экспертного заключения от 14.09.1999г. № 3-ДК-5/631 Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России; этикетки; рецептуры; спецификации; декларации соответствия требованиям Директивы ЕС 93/42/ЕЕС, сертификата для иностранного государства о свободной продаже продукции от Министерства здравоохранения и социального обеспечения США; свидетельства о пригодности товара для реализации за границей, инструкции по применению средства от 10.11.2003г. № 05/2003.

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

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

Г.Ф. Онищенко
(Ф. И. О. полностью)
М. П.

№0103988