

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 июля 2016 года № ФСЗ 2009/05740

На медицинское изделие

Материал стоматологический слепочный Stomaflex: Stomaflex Putty, Stomaflex Light, Stomaflex Liquid Catalyst, Stomaflex Gel Catalyst

Настоящее регистрационное удостоверение выдано "СпофаДентал а.с.", Чешская Республика, SpofaDental a.s., Markova 238, 506 01, Jičin, Czech Republic

Производитель

"СпофаДентал а.с.", Чешская Республика, SpofaDental a.s., Markova 238, 506 01, Jičin, Czech Republic

Место производства медицинского изделия SpofaDental a.s., Markova 238, 506 01, Jičin, Czech Republic

Номер регистрационного досье № РД-12061/34816 от 04.07.2016

Вид медицинского изделия 141700

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9120

приказом Росздравнадзора от 15 июля 2016 года № 6997. За допущено к обращению на территории Российской Федерания

Врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко

0021340