



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 февраля 2012 года № ФСЗ 2012/11607

На медицинское изделие

Материал стоматологический для пломбирования каналов "Витапекс" (Vitarex) в пластиковом шприце (2 г) с принадлежностями: ограничитель (1 шт.), пластиковый наконечник (1 уп.), пластиковый пенал для упаковки (1 шт.)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Торгово-сервисно-производственное предприятие «СОНОДЕНТ» (ООО ТСПП «СОНОДЕНТ»), Россия, 105037, Москва, Измайловский проспект, д. 63, стр. 1, кв. 3460

Производитель

"Нео Дентал Кемикал Продактс Ко., Лтд.", Япония,
Neo Dental Chemical Products Co., Ltd., 3-1-3 Hiroo, Shibuya, Tokyo 150-0012,
Japan

Место производства медицинского изделия

Neo Dental Chemical Products Co., Ltd., 3-1-3 Hiroo, Shibuya, Tokyo 150-0012,
Japan

Номер регистрационного досье № 50644 от 21.12.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9100

приказом Росздравнадзора от 27 февраля 2012 года № 640-Пр/12
и приказом от 30 декабря 2016 года № 15689 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0029366