



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 июня 2010 года № ФСЗ 2010/07297

На медицинское изделие

Материал стеклоиономерный прокладочный Vitrebond в наборах и в отдельных упаковках

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"3М ЭСПЭ Дентал Продактс", США,
3M ESPE Dental Products, 3M Center, Bldg. 275-2W-08, St. Paul, Minnesota
55144-1000, USA

Производитель
"3М ЭСПЭ Дентал Продактс", США,
3M ESPE Dental Products, 3M Center, Bldg. 275-2W-08, St. Paul, Minnesota
55144-1000, USA

Место производства медицинского изделия
3M ESPE Dental Products, 3M Center, Bldg. 275-2W-08, St. Paul, Minnesota
55144-1000, USA

Номер регистрационного досье № 32609 от 25.05.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9170

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 июня 2010 года № 5988-Пр/10
и приказом от 27 июня 2016 года № 5971 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 июня 2010 года

№ ФСЗ 2010/07297

Лист 1

На медицинское изделие

Материал стеклоиномерный прокладочный Vitrebond в наборах и в отдельных упаковках:

I. Набор стартовый:

1. Флакон с порошком.
2. Флакон с жидкостью.
3. Блокноты для замешивания (2 шт.).
4. Ложечка.

II. Набор малый:

1. Флакон с порошком.
2. Флакон с жидкостью.
3. Блокнот для замешивания.
4. Ложечка.

III. В отдельных упаковках:

1. Флакон с порошком.
2. Флакон с жидкостью.

Z

Приказом от 27 июня 2016 года № 5971 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

