



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01223

от 01 апреля 2008 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Ивоклар-Вивадент АГ", Лихтенштейн,
Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, FL-9494, Schaan, Liechtenstein
и подтверждает, что медицинское изделие
Материал стоматологический светоотверждаемый пломбирочный
производства
"Ивоклар-Вивадент АГ", Лихтенштейн,
Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, FL-9494, Schaan, Liechtenstein
место производства:
Bendererstrasse 2, FL-9494, Schaan, Liechtenstein

класс потенциального риска 2a

ОКП 93 9170

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 57711 от 27.12.2007

приказом Росздравнадзора от 01 апреля 2008 года № 2295-Пр/08

и приказом от 03 октября 2013 года № 5481-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003923

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

№ ФСЗ 2008/01223

Лист 1

Материал стоматологический светоотверждаемый пломбировочный:
Tetric (Evo Flow, Evo Ceram, N - Bond, N - Ceram, N - Flow, TE - Econom (Plus),
Tetric Color).

Z

Приказом от 03 октября 2013 года № 5481-П/13 отменено и введено в действие с 01 апреля 2013 года. Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
01 апреля 2008 года



M.A. Murashko
М.А. Мурашко

0003474