



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 января 2016 года № ФСЗ 2009/03574

На медицинское изделие

Материал композитный фторосодержащий MultiCore

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Ивоклар Вивадент АГ", Лихтенштейн,

Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan, Liechtenstein

Производитель

"Ивоклар Вивадент АГ", Лихтенштейн,

Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan, Liechtenstein

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-9889/66776 от 14.01.2016

Вид медицинского изделия **228410**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9170**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 января 2016 года № 465
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0017089

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 января 2016 года № ФСЗ 2009/03574

Лист 1

На медицинское изделие

Материал композитный фторосодержащий MultiCore:

варианты поставки:

1. MultiCore HB Refill 4x4 g.
2. MultiCore Flow Refill 10g.
3. MultiCore Flow Refill 50 g.
4. MultiCore Flow Mixing Tips small Ref./10.
5. MultiCore Flow Intra Oral Tips sm.Ref./10.

Место производства:

1. Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494, Schaan, Liechtenstein.
2. Sulzer Mixpac AG, Rütistrasse 7, CH-9469 Haag, Switzerland.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0017102