

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 2а

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

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

## 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.

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0017102