



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2009/03578

от 17 марта 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Ивоклар Вивадент АГ", Лихтенштейн,

Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, FL-9494, Schaan, Liechtenstein

и подтверждает, что медицинское изделие

Материал вспомогательный для стоматологии OptraDamPlus
производства

"Ивоклар Вивадент АГ", Лихтенштейн,

Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, FL-9494, Schaan, Liechtenstein

место производства:

(см. приложение)

класс потенциального риска 2a

ОКП 93 9150

вид медицинского изделия —

соответствующее регистрационному досье № 7209 от 09.02.2010

приказом Росздравнадзора от 17 марта 2010 года № 2182-Пр/10

и приказом от 07 октября 2013 года № 5587-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

0004343

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2009/03578

I. Материал вспомогательный для стоматологии OptraDamPlus:

1. OptraDam Plus Assortment/ OptraDam Plus набор различных размеров.
2. OptraDam Plus Regular Refill/ OptraDam Plus стандартного размера.
3. OptraDam Plus Small Refill/ OptraDam Plus малого размера.
4. OptraDam Plus Promo Pack/ OptraDam Plus рекламный набор.

II. Место производства:

«Aquabrite Industries Sdn.Bhd.», 81800 Ulu Tiram, Johor, Malaysia.

З

Приказом от 07 октября 2013 года № 5587-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
17 марта 2010 года



М.А. Мурашко

0003850