



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 марта 2015 года № ФСЗ 2009/05899

На медицинское изделие

Инструменты для дентальной имплантации Astra Tech

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Дентсплай Ай-Эйч"

(ООО "Дентсплай Ай-Эйч"), Россия, 119002, Москва, Малый Могильцевский переулок, д. 2

Производитель

"Дентсплай Имплантс Мануфэкчуринг ГмбХ", Германия,

Dentsply Implants Manufacturing GmbH, Steinzeugstrasse 50, 68229 Mannheim, Germany

Место производства медицинского изделия

Dentsply IH AB, Aminogatan 1, PO Box 14, 431 21 Mölndal, Sweden

Номер регистрационного досье № РД-6394/5993 от 27.02.2015

Вид медицинского изделия 101890

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3910

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 3 листах

приказом Росздравнадзора от 12 марта 2015 года № 1512
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0011710