



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 июня 2017 года

№ РЗН 2017/5808

На медицинское изделие

Материал стоматологический для пломбирования корневых каналов VioSeal

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"СПИДЕНТ Ко., Лтд.", Корея,

SPIDENT Co., Ltd., 203 & 312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong,
Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea

Производитель

"СПИДЕНТ Ко., Лтд.", Корея,

SPIDENT Co., Ltd., 203 & 312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong,
Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea

Место производства медицинского изделия

SPIDENT Co., Ltd., 203 & 312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong,
Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea

Номер регистрационного досье № РД-15311/79586 от 23.01.2017

Вид медицинского изделия 147790

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 июня 2017 года № 5164
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0032642

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 июня 2017 года

№ РЗН 2017/5808

Лист 1

На медицинское изделие

**Материал стоматологический для пломбирования корневых каналов VioSeal,
в составе:**

1. Шприц с материалом - 1 шт.
2. Набор для смешивания:
 - наконечник для смешивания - 2 шт.;
 - эко-наконечник - 1 шт.;
 - защитная крышка - 1 шт.;
 - крышка - 1 шт.
3. Блокнот для замешивания - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0037620