



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 марта 2010 года № ФСЗ 2010/06379

На медицинское изделие

Порошок стоматологический абразивный KaVo

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Кальтенбах и Фойгт ГмбХ", Германия,

Kaltenbach & Voigt GmbH, Bismarckring, 39 D-88400 Biberach, Germany

Производитель

"Кальтенбах и Фойгт ГмбХ", Германия,

Kaltenbach & Voigt GmbH, Bismarckring, 39 D-88400 Biberach, Germany

Место производства медицинского изделия

(см. Приложение)

Номер регистрационного досье № **6100** от **04.02.2010**

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **1**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9160**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 марта 2010 года № 1824-Пр/10
и приказом от 29 мая 2015 года № 3592-б замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0012393

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 марта 2010 года № ФСЗ 2010/06379

Лист 1

На медицинское изделие

Порошок стоматологический абразивный KaVo

Варианты исполнений:

1. KaVo PROPHY flex 2, 3.
2. KaVo RONDOflex.
3. KaVo PROPHY pearls.

Место производства:

1. Kaltenbach & Voigt GmbH, Bismarckring, 39 D-88400 Biberach, Germany.
2. KaVo Dental GmbH, Bismarckring, 39 D-88400 Biberach, Germany.



Приказом от 29 мая 2015 года № 3592 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0011391