



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 31 августа 2009 года № ФСЗ 2009/05045

На медицинское изделие

**Иглы дентальные стерильные однократного применения Ni-pro**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"БИОДЕНТ Ко., Лтд", Корея,**

**BIODENT Co., Ltd, 446-7, Noiyo-ri, Jori-eup, Paju-city, Gyeonggi-do, Korea**

Производитель

**"БИОДЕНТ Ко., Лтд", Корея,**

**BIODENT Co., Ltd, 446-7, Noiyo-ri, Jori-eup, Paju-city, Gyeonggi-do, Korea**

Место производства медицинского изделия

**BIODENT Co., Ltd, 446-7, Noiyo-ri, Jori-eup, Paju-city, Gyeonggi-do, Korea**

Номер регистрационного досье № 33910 от 14.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3220

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 августа 2009 года № 6945-Пр/09  
и приказом от 30 декабря 2016 года № 15141 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.Ю. Павлюков**

**0028587**



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 августа 2009 года № ФСЗ 2009/05045

Лист 1

На медицинское изделие

**Иглы дентальные стерильные однократного применения Ni-pro, типо-размеры:**

1.27G x 38 mm.

2.27G x 35 mm.

3.27G x 30 mm.

4.27G x 21 mm.

5.30G x 25 mm.

6.30G x 21 mm.

7.30G x 16 mm.

8.30G x 12 mm.

*Z*

Приказом от 30 декабря 2016 года № 15141 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

0032141