



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 августа 2012 года № ФСЗ 2012/12643

На медицинское изделие

**Прибор стоматологический Dippy для моделировки из восков,
варианты исполнения: Dippy NT Light, Dippy pro digital, Dippy NT Digital**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЙЕТИ Денталпродукте ГмбХ", Германия,

YETI Dentalprodukte GmbH, Германия, Industriestrasse 3, 78234 Engen, Germany

Производитель

"ЙЕТИ Денталпродукте ГмбХ", Германия,

YETI Dentalprodukte GmbH, Германия, Industriestrasse 3, 78234 Engen, Germany

Место производства медицинского изделия

Industriestrasse 3, 78234 Engen, Germany

Номер регистрационного досье № 16929 от 22.05.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5220

приказом Росздравнадзора от 08 августа 2012 года № 658-Пр/12
и приказом от 13 апреля 2016 года № 3096 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0018376