



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 21 сентября 2015 года № ФСЗ 2008/00140

На медицинское изделие

Материал стоматологический оттисковой поливинилсилоксановый Betasil

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Стоматорг" (ООО "Стоматорг"),
Россия, 119048, Москва, ул. Ефремова, д. 12, стр. 2**

Производитель

**"Мюллер-Омикрон ГмбХ унд Ко. КГ", Германия,
Muller-Omicron GmbH & Co., KG, Schlosserstraße 1, D-51789, Lindlar, Germany**

Место производства медицинского изделия

Schlosserstraße 1, D-51789, Lindlar, Germany

Номер регистрационного досье № РД-8508/35993 от 10.09.2015

Вид медицинского изделия 218030

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 сентября 2015 года № 6658
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0014337

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 сентября 2015 года № ФСЗ 2008/00140

Лист 1

На медицинское изделие

Материал стоматологический оттисковой поливинилсилоксановый Betasil:

1. Betasil vario putty.
2. Betasil vario putty soft.
3. Betasil vario medium.
4. Betasil vario light.
5. Betasil vario light fast set.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0013618