



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 января 2019 года № РЗН 2019/8018

На медицинское изделие

Материал пломбировочный эндодонтический BioRoot™ RCS

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Септодонт", Франция,

Septodont, 58 Rue du Pont de Créteil 94107, Saint-Maur-des-Fossés, Cedex, France

Производитель

"Септодонт", Франция,

Septodont, 58 Rue du Pont de Créteil 94107, Saint-Maur-des-Fossés, Cedex, France

Место производства медицинского изделия

Septodont, 58 Rue du Pont de Créteil 94107, Saint-Maur-des-Fossés, Cedex, France

Номер регистрационного досье № РД-22926/40124 от 18.07.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.11.000**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 января 2019 года № 251,
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0036364

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 января 2019 года № РЗН 2019/8018

Лист 1

На медицинское изделие

Материал пломбировочный эндодонтический BioRoot™ RCS, в составе:

1. Порошок BioRoot™ RCS во флаконе 15 г - 1 шт.
2. Жидкость в одноразовых контейнерах по 0.2 мл - 7 блистеров по 5 шт.
3. Мерная ложка - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.
5. Пиктограмма - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0052776