



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 марта 2010 года № ФСЗ 2010/06424

На медицинское изделие

Материал композитный фторсодержащий Core.it Dual

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"СПИДЕНТ КО., ЛТД", Корея,

SPIDENT CO., LTD, 312, 151B-6L, NamdongKongDan, Incheon, Korea 405-821

Производитель

"СПИДЕНТ КО., ЛТД", Корея,

SPIDENT CO., LTD, 312, 151B-6L, NamdongKongDan, Incheon, Korea 405-821

Место производства медицинского изделия

312, 151B-6L, NamdongKongDan, Incheon, Korea 405-821

Номер регистрационного досье № 7112 от 09.02.2010

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9170**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 марта 2010 года № 2322-Пр/10

и приказом от 06 февраля 2014 года № 689 о замене

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0007158

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 марта 2010 года

№ ФСЗ 2010/06424

Лист 1

На медицинское изделие

Материал композитный фторсодержащий Core.it Dual

1. Core.it Dual голубой (Automix), 50г, 1 шт.
2. Core.it Dual желтый (Automix), 50г, 1 шт.
3. Core.it Dual голубой, 10г x 2 шприца, пластина для смешивания.
4. Core.it Dual желтый, 10г x 2 шприца, пластина для смешивания.



Приказом от 06 февраля 2014 года № 689 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0005463