



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 23 октября 2017 года № ФСР 2007/00140

На медицинское изделие

**Материал-паста стоматологическая для девитализации пульпы зуба методом
мортальной экстирпации "Девит-Арс" по ТУ 9391-075-45814830-2002**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Акционерное общество "Опытно-экспериментальный завод "ВладМиВа"
(АО "ОЭЗ "ВладМиВа"), Россия, 308023, г. Белгород, ул. Студенческая, д. 19**

Производитель

**Акционерное общество "Опытно-экспериментальный завод "ВладМиВа"
(АО "ОЭЗ "ВладМиВа"), Россия, 308023, г. Белгород, ул. Студенческая, д. 19**

Место производства медицинского изделия

АО "ОЭЗ "ВладМиВа", Россия, 308023, г. Белгород, ул. Студенческая, д. 52

Номер регистрационного досье № РД-19607/54965 от 13.10.2017

Вид медицинского изделия **335540**

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.000**

приказом Росздравнадзора от 23 октября 2017 года № 8950
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0034754