



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 мая 2017 года № РЗН 2017/5757

На медицинское изделие
Праймер однокомпонентный Monobond

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Ивоклар Вивадент АГ", Лихтенштейн,
Ivoclar Vivadent AG, Bedererstrasse 2, 9494 Schaan, Liechtenstein

Производитель
"Ивоклар Вивадент АГ", Лихтенштейн,
Ivoclar Vivadent AG, Bedererstrasse 2, 9494 Schaan, Liechtenstein

Место производства медицинского изделия
Ivoclar Vivadent AG, Bedererstrasse 2, 9494 Schaan, Liechtenstein

Номер регистрационного досье № РД-15264/76667 от 18.01.2017

Вид медицинского изделия 187410

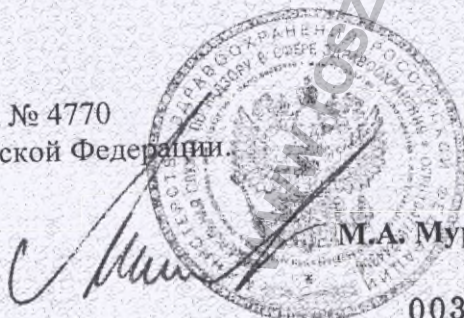
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 мая 2017 года № 4770
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0032624

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 мая 2017 года

№ РЗН 2017/5757

Лист 1

На медицинское изделие

Праймер однокомпонентный Monobond, в вариантах исполнения:

1. Праймер однокомпонентный Monobond Etch & Prime Refill в упаковке по 5 г.
2. Праймер однокомпонентный Monobond Etch & Prime Test Pack в пробной упаковке по 1 г.
3. Праймер однокомпонентный Monobond N Refill в упаковке по 5 г.

И

Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
roszdravnadzor.gov.ru

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0036027