



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 ноября 2010 года № ФСЗ 2010/08305

На медицинское изделие

Материал пломбировочный к приборам эндодонтическим «БиФилл» (BeeFill Obturation Kit) и «БиФилл 2 в 1» (BeeFill 2 in 1): гуттаперча в картриджах «БиФилл» (BeeFill Cartridges), фасованная в блистерах, размер (size): 20G - диаметр 0,8 мм; 23G - диаметр 0,6 мм

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Асептико, Инк.", США,
Aseptico, Inc., 8333-216th Street SE, Woodinville, WA98072, USA

Производитель
"Асептико, Инк.", США,
Aseptico, Inc., 8333-216th Street SE, Woodinville, WA98072, USA

Место производства медицинского изделия
Aseptico, Inc., 8333-216th Street SE, Woodinville, WA98072, USA

Номер регистрационного досье № 60772 от 14.09.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9170

приказом Росздравнадзора от 13 ноября 2010 года № 10418-Пр/10
и приказом от 13 декабря 2016 года № 14146 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0024735