



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ РЗН 2013/497**

от 12 апреля 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

«Дентамерика Инк.», США,

Dentamerica Inc., 18688 E.San Jose Ave., Inndustry, CF 91748, USA

и подтверждает, что медицинское изделие

**Материал стоматологический композитный пломбировочный «Цитрикс»
(Citrix) с принадлежностями**

производства

«Дентамерика Инк.», США,

Dentamerica Inc., 18688 E.San Jose Ave., Inndustry, CF 91748, USA

место производства:

18688 E.San Jose Ave., Inndustry, CF 91748, USA

класс потенциального риска **2a**

ОКП **93 9170**

вид медицинского изделия —

соответствующее регистрационному досье № 43817 от 12.12.2012

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 12 апреля 2013 года № 1422-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0000851

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ РЗН 2013/497

- I. Материал стоматологический композитный пломбировочный «Цитрикс» (Citrix),
1 упаковка - 10г:
1. Паста - 5г (пластиковый контейнер)
 2. Катализатор - 5г (пластиковый контейнер).
- II. Принадлежности:
1. Пластины для замешивания - 1 упаковка.
 2. Шпатель для замешивания - 1 упаковка.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
12 апреля 2013 года



М.А. Мурашко

0000477