



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 марта 2022 года № ФСЗ 2012/12812

На медицинское изделие

Материал стоматологический для регенерации костной ткани

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Ботисс биоматериалс ГмбХ", Германия,
botiss biomaterials GmbH, Hauptstraße 28, 15806 Zossen, Germany**

Производитель

**"Ботисс биоматериалс ГмбХ", Германия,
botiss biomaterials GmbH, Hauptstraße 28, 15806 Zossen, Germany**

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-48268/86038 от 10.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 марта 2022 года № 2204
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0061305

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 марта 2022 года № ФСЗ 2012/12812

Лист 1

На медицинское изделие

Материал стоматологический для регенерации костной ткани,
варианты исполнения:

1. Mucoderm.
2. Collprotect membrane.
3. Collacone.

Место производства:

1. biotrics bioimplants AG, Ullsteinstrasse 108, Aufgang D 12109 Berlin, Germany.
2. MBP Medical Biomaterial Products GmbH, Lederstraße 7, 19306 Neustadt-Glewe, Germany.





Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0095274