



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 марта 2022 года № ФСЗ 2012/12810

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

Ceramisis Ltd., 914 Herries Road, Sheffield, S6 1QW, United Kingdom

Номер регистрационного досье № РД-48349/91499 от 14.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.22.194**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 марта 2022 года № 2278
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0061308



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 марта 2022 года

№ ФСЗ 2012/12810

Лист 1

На медицинское изделие

Материал стоматологический для регенерации костной ткани,
варианты исполнения:

1. Maxresorb формы выпуска: гранулы, блок, цилиндр.
2. Maxresorb inject в дозаторе.

≠



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0095276