



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20172

На медицинское изделие

Материал полимерный стоматологический DIOnavi

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "КС-Проф"

(ООО "КС-Проф"), Россия,

440004, г. Пенза, ул. Центральная, стр. 1В, к. 6, ком. 204

Производитель

"Корпорация ДИО", Корея,

DIO Corporation, 66, Centum seo-ro, Haeundae-gu, Busan, 48058, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

DIO Corporation, 66, Centum seo-ro, Haeundae-gu, Busan, 48058, Republic of Korea

Номер регистрационного досье № РД-46985/93334 от 19.01.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 мая 2023 года № 2758
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0071865

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20172

Лист 1

На медицинское изделие

Материал полимерный стоматологический DIOnavi, варианты исполнения:

1. Материал полимерный стоматологический DIOnavi-P. MAX, в составе:

- Материал полимерный стоматологический DIOnavi-P. MAX: 3DCNBF-100A4;
3DCNBF-1000A0; 3DCNBF-1000A1; 3DCNBF-1000A2; 3DCNBF-1000A3 - 1 шт.;

- Инструкция по применению - 1 шт.

2. Материал полимерный стоматологический DIOnavi-Denture02, в составе:

- Материал полимерный стоматологический DIOnavi-Denture02: 3DDEN02-1000P1 -
1 шт.;

- Инструкция по применению - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0122230