



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 ноября 2023 года № ФСЗ 2011/09299

На медицинское изделие

Материалы стоматологические для замещения дефектов 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-59030/93257 от 16.11.2023

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 30 ноября 2023 года № 8694,
допущено к обращению на территории Российской Федерации:
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0074041

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 ноября 2023 года № ФСЗ 2011/09299

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы стоматологические для замещения дефектов костной ткани:

1. Натуральный костный материал Cerabone (Церабон).
2. Мембрана коллагеновая рассасывающаяся двухслойная Jason (Джейсон).

Место производства:

1. OSARTIS GmbH, Auf der Beune 101, 64839 Münster, Germany.
2. mebios GmbH, Lagerstrasse 11, Haus C, 64807 Dieburg, Germany.
3. biotrics bioimplants AG, Ullsteinstrasse 108, Aufgang D 12109 Berlin, Germany.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0130270