



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 ноября 2009 года № ФСЗ 2009/05505

На медицинское изделие

Материалы слепочные для ортопедической стоматологии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,

Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Производитель

"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,

Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Место производства медицинского изделия

Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Номер регистрационного досье № 66009 от 10.09.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 ноября 2009 года № 9052-Пр/09
и приказом от 23 июня 2016 года № 5685 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020173

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 ноября 2009 года № ФСЗ 2009/05505

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы слепочные для ортопедической стоматологии:

1. Материал слепочный Ideal Putty (базовый слой для получения слепка зубного ряда).
2. Материал слепочный Ideal Light (корректирующий слой низкой вязкости для получения слепка зубного ряда).
3. Материал слепочный Ideal Medium (корректирующий слой средней вязкости для получения слепка зубного ряда).
4. Материал слепочный Brilliance (для регистрации окклюзии при получении слепка зубного ряда).
5. Материал слепочный Dur-Lab-Sil (Putty+Hardener) (на основе силикона класса С для получения слепка зубного ряда).



Приказом от 23 июня 2016 года № 5685 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020388



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 ноября 2009 года № ФСЗ 2009/05504

На медицинское изделие
Цементы для ортопедической стоматологии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,
Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Производитель
"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,
Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Место производства медицинского изделия
Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Номер регистрационного досье № 66004 от 10.09.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9170

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 ноября 2009 года № 9100-Пр/09
и приказом от 23 июня 2016 года № 5844 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



M.A. Murashko
М.А. Мурашко

0020172

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 ноября 2009 года № ФСЗ 2009/05504

Лист 1

На медицинское изделие

Цементы для ортопедической стоматологии:

1. Цемент Dent-a-Cav (для временных пломб).
2. Цемент Pro-Fill (светоотверждаемый для временных пломб).
3. Цемент P-Cem Handmix (для временной фиксации коронок в тубах).
4. Цемент P-Cem Auto Mix (для временной фиксации коронок в картриджах).
5. Цемент Securafix (для постоянной фиксации вкладок и коронок).
6. Цемент Supra Cem (композиционный для постоянной фиксации коронок).
7. Цемент Silvercem (для постоянной фиксации коронок с серебром).
8. Цемент Securafil, Securafil LC (для пломбирования полостей).
9. Цемент Securacem (прокладочный).
10. Цемент Glass Liner (прокладочный химического отверждения).
11. Цемент Glass Liner II (прокладочный светового отверждения).
12. Цемент Calcident 450, Calcident LC (прокладочный на основе гидроокиси кальция).
13. Цемент Competence HC, цвета: incisal; D-3; B-1; B-2; B-3; C-2; A-1; A-2; A-3; A-3,5 (светоотверждаемый, микрогибридный, композиционный реставрационный).
14. Цемент Fisseal, цвета: transparent, white (светоотверждаемый микрофильный композит с флюоридом).
15. Цемент Competence Flow (жидкотекучий композитный пломбировочный).



Приказом от 23 июня 2016 года № 5844 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020387



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 12 ноября 2009 года № ФСЗ 2009/05505

На медицинское изделие
Материалы слепочные для ортопедической стоматологии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,
Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Производитель
"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,
Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Место производства медицинского изделия
Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Номер регистрационного досье № 66009 от 10.09.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 ноября 2009 года № 9052-Пр/09
и приказом от 23 июня 2016 года № 5685 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0020173

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 ноября 2009 года № ФСЗ 2009/05505

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы слепочные для ортопедической стоматологии:

1. Материал слепочный Ideal Putty (базовый слой для получения слепка зубного ряда).
2. Материал слепочный Ideal Light (корректирующий слой низкой вязкости для получения слепка зубного ряда).
3. Материал слепочный Ideal Medium (корректирующий слой средней вязкости для получения слепка зубного ряда).
4. Материал слепочный Brilliance (для регистрации окклюзии при получении слепка зубного ряда).
5. Материал слепочный Dur-Lab-Sil (Putty+Hardener) (на основе силикона класса С для получения слепка зубного ряда).



Приказом от 23 июня 2016 года № 5685 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020388



23 ИЮН 2016

ФСЗ 2009/05505
23 ИЮН 2016
Александров 188

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

FEDERAL SERVICE OF HEALTH CARE AND SOCIAL DEVELOPMENT CONTROL

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ REGISTRATION CERTIFICATE

№ ФСЗ 2009/05505

от 12 ноября 2009 года

Срок действия: не ограничен

Настоящее удостоверение выдано

"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,

Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

и подтверждает, что изделие медицинского назначения

Материалы слепочные для ортопедической стоматологии

(см. Приложение на 1 листе)

производства

"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,

Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35, 25355 Barmstedt, Germany

Класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9120

Соответствует комплекту регистрационной документации

КРД № 66009 от 10.09.2009

приказом Росздравнадзора от 12.11.2009 № 9052-Пр/09

разрешено к импорту, продаже и применению на территории
Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития

Н.В. Юргель



007183

23 ИЮН 2009
ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ

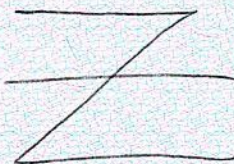
ATTACHMENT

Лист 1

№ ФСЗ 2009/05505

Материалы слепочные для ортопедической стоматологии:

1. Материал слепочный Ideal Putty (базовый слой для получения слепка зубного ряда).
2. Материал слепочный Ideal Light (корректирующий слой низкой вязкости для получения слепка зубного ряда).
3. Материал слепочный Ideal Medium (корректирующий слой средней вязкости для получения слепка зубного ряда).
4. Материал слепочный Brilliance (для регистрации окклюзии при получении слепка зубного ряда).
5. Материал слепочный Dur-Lab-Sil (Putty+Hardener) (на основе силикона класса С для получения слепка зубного ряда).



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития



Н.В. Юргель

12 ноября 2009 года

008724



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 15 октября 2015 года № РЗН 2015/3188**

На медицинское изделие

Материал светоотверждаемый на основе гибридного композита **Plaque Photo**,
цвета: розовый, голубой, натуральный (упаковка 50 пластин)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,

Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35 - 25355 Barmstedt, Germany

Производитель

"Уиллманн энд Пайн ГмбХ", Германия,

Willmann & Pein GmbH, Schusterring 35 - 25355 Barmstedt, Germany

Место производства медицинского изделия

Schusterring 35 - 25355 Barmstedt, Germany

Номер регистрационного досье № РД-7728/30109 от 02.07.2015

Вид медицинского изделия 120480

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9120

приказом Росздравнадзора от 15 октября 2015 года № 7417
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0013656