



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/1072

от 21 августа 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
«Необайотек Ко., Лтд.», Корея,  
Neobiotech, Co., LTD, E-space room No. 103, 104, 105, 106, 205, 212, 312, 509,  
511, 10th floor 212-26 Guro-dong, Guro-gu, Seoul, Korea

и подтверждает, что медицинское изделие

**Системы стоматологических имплантатов Neobiotech: CTi-mem, Ti-mesh,  
с принадлежностями**

производства

«Необайотек Ко., Лтд.», Корея,  
Neobiotech, Co., LTD, E-space room No. 103, 104, 105, 106, 205, 212, 312, 509,  
511, 10th floor 212-26 Guro-dong, Guro-gu, Seoul, Korea

место производства:

E-space room No. 103, 104, 105, 106, 205, 212, 312, 509, 511, 10th floor 212-26  
Guro-dong, Guro-gu, Seoul, Korea

класс потенциального риска 2б

ОКП 94 3830

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 44873 от 19.12.2012

приказом Росздравнадзора от 21 августа 2013 года № 4279-Пр/13  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



*М.А. Мурашко*  
М.А. Мурашко

0002644