



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

(полное наименование уполномоченного органа референтного государства)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

МИ-RUBYKGKZ-000038 от 18 апреля 2023

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 18 апреля 2023 № 2421

(номер и дата приказа уполномоченного органа референтного государства)

настоящее регистрационное удостоверение выдано:

"АНТОЖИР САС", Франция,

ANTHOGYR SAS, 2237, avenue Andre Lasquin, 74700 Sallanches, France

(полное наименование и страна производителя, включая место нахождения (адрес) юридического лица)

ANTHOGYR SAS, 2237, avenue Andre Lasquin, 74700 Sallanches, France

(полные наименования производственных площадок, включая место нахождения (адрес) юридического лица)

**Общество с ограниченной ответственностью "Штрауманн" (ООО "Штрауманн"), Россия,
119571, Москва, Ленинский пр-кт, д. 119А**

(наименование уполномоченного представителя производителя на территориях государств - членов
Евразийского экономического союза, включая место нахождения (адрес) юридического лица)

в том, что

Скан-маркер в модификациях

(полное наименование медицинского изделия)

класс потенциального риска применения медицинского изделия: **1**

вид медицинского изделия в соответствии с применяемой в Евразийском экономическом союзе
номенклатурой медицинских изделий **330150**

зарегистрировано и разрешено к выпуску в обращение в рамках Евразийского экономического союза

Российская Федерация, Республика Беларусь, Киргизская Республика, Республика Казахстан

(полное наименование государства - члена Евразийского экономического союза)

Перечень комплектующих, принадлежностей и расходных материалов к модификации медицинского
изделия приведен в приложении к настоящему регистрационному удостоверению на 1 л.

Приложение является неотъемлемой частью настоящего регистрационного удостоверения

Срок действия регистрационного удостоверения: **бессрочно**

Дата регистрации: **«18» апреля 2023 г.**

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



А.В. Самойлова

0000021

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
МИ-RUBYKGKZ-000038 от 18 апреля 2023

Лист 1

№ п/п	Наименование составных частей медицинского изделия
1.	Скан-маркер интраоральный inLink TL, платформа N 4.0 мм, с винтом.
2.	Скан-маркер интраоральный inLink TL, платформа R 4.8 мм, с винтом.
3.	Скан-маркер интраоральный BL, с винтом.
4.	Скан-маркер интраоральный TL, платформа N 4.0 мм, с винтом.
5.	Скан-маркер интраоральный TL, платформа R 4.8 мм, с винтом.
6.	Скан-маркер интраоральный BL, Ø4.0 мм, с винтом.
7.	Скан-маркер интраоральный BL, Ø4.8 мм, с винтом.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

«18» апреля 2023 г.



А.В. Самойлова

0000085