



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 сентября 2009 года № ФСР 2009/05723

На медицинское изделие

Жидкость для распломбирования корневых каналов зубов "Фенопласт"
по ТУ 9391-039-49908538-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ",
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"),
Россия, 115088, Москва, ул. Угрешская, д.31, корп.3**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ",
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"),
Россия, 115088, Москва, ул. Угрешская, д.31, корп.3**

Место производства медицинского изделия

115088, Москва, ул. Угрешская, д.31, корп.3

Номер регистрационного досье № 36602 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9150**

приказом Росздравнадзора от 24 сентября 2009 года № 7489-Пр/09
и приказом от 27 января 2016 года № 560 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0017301