



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 30 октября 2012 года № ФСР 2007/00886

На медицинское изделие

**Паста для лечения пульпитов и периодонтитов «Йодекс»  
по ТУ 9391-028-49908538-2007**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"  
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"),  
Россия, 115088, Москва, ул. Угрешская, д. 31, корп. 3, офис 211**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"  
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"),  
Россия, 115088, Москва, ул. Угрешская, д. 31, корп. 3, офис 211**

Место производства медицинского изделия

**115088, Москва, ул. Угрешская, д. 31, корп. 3, офис 211**

Номер регистрационного досье № 32145 от 14.09.2012

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9170**

приказом Росздравнадзора от 30 октября 2012 года № 2249-Пр/12  
и приказом от 17 марта 2016 года № 2089 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

**0017175**