



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**