



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 февраля 2025 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, к. 3, офис 211-212

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"**  
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"), Россия,  
115088, Москва, ул. Угрешская, д. 31, к. 3, офис 211-212

Место производства медицинского изделия

**ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"**, Россия, 142116, Московская обл., г. Подольск,  
ул. Лобачева, д. 6, стр. 24

Номер регистрационного досье № РД-67106/92861 от 11.02.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.24.180

приказом Росздравнадзора от 17 февраля 2025 года № 830  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

**0084011**