



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 декабря 2010 года № ФСР 2010/09806

На медицинское изделие

Гель для химического расширения корневых каналов зубов "ЭДЕТАЛЬ"
по ТУ 9391-027-49908538-2005

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 211-212

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"),

Россия, 115088, Москва, ул. Угрешская, д. 31, корп. 3, офис 211-212

Место производства медицинского изделия

115088, Москва, ул. Угрешская, д. 31, корп. 3, офис 211-212

Номер регистрационного досье № 71861 от 26.11.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9157

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 декабря 2010 года № 11814-Пр/10
и приказом от 09 октября 2015 года № 7146 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0014367

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 декабря 2010 года № ФСР 2010/09806

Лист 1

На медицинское изделие

Гель для химического расширения корневых каналов зубов "ЭДЕТАЛЬ"
по ТУ 9391-027-49908538-2005

- шприц "Луер", объемом 3 мл, 5 мл или 10 мл - 1 шт.;
- колпачок для шприца - 1 шт.



Приказом от 09 октября 2015 года № 7146 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0013650