



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 октября 2007 года № ФСЗ 2007/00379

На медицинское изделие

**Материалы стоматологические прокладочные**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"ДЕНТСПЛАЙ Колк", США,**

**DENTSPLY Caulk, 38 West Clarke Avenue, Milford, DE 19963, USA**

Производитель

**"ДЕНТСПЛАЙ Колк", США,**

**DENTSPLY Caulk, 38 West Clarke Avenue, Milford, DE 19963, USA**

Место производства медицинского изделия

**DENTSPLY De Trey GmbH, De-Trey-Strasse 1, 78467 Konstanz, Germany**

Номер регистрационного досье № 20586 от 28.06.2007

Вид медицинского изделия -

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

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 октября 2007 года № 3107-Пр/07  
и приказом от 24 июня 2016 года № 5882 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020132

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

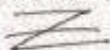
от 11 октября 2007 года № ФСЗ 2007/00379

Лист 1

На медицинское изделие

**Материалы стоматологические прокладочные:**

1. Материал двухкомпонентный химического отверждения DYCAL.
2. Материал стеклоиономерный BASELINE.
3. Материал светоотверждаемый TIMELINE.



Приказом от 24 июня 2016 года № 5882 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020338