



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 25 мая 2015 года № РЗН 2015/2682

На медицинское изделие
**Паста ретракционная кровоостанавливающая 3M ESPE Astringent Retraction
Paste**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"3M Дойчланд ГмбХ", Германия,
3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Strasse 1, 41453 Neuss, Germany

Производитель
"3M Дойчланд ГмбХ", Германия,
3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Strasse 1, 41453 Neuss, Germany

Место производства медицинского изделия
ESPE Platz, 82229 Seefeld, Germany

Номер регистрационного досье № РД-3903/11538 от 13.05.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9157

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 мая 2015 года № 3470
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0011569

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 мая 2015 года

№ РЗН 2015/2682

Лист 1

На медицинское изделие

Паста ретракционная кровоостанавливающая 3М ESPE Astringent Retraction Paste, варианты исполнения:

1. Паста ретракционная кровоостанавливающая 3М ESPE Astringent Retraction Paste, (25 капсул).
2. Паста ретракционная кровоостанавливающая 3М ESPE Astringent Retraction Paste, (100 капсул).
3. Паста ретракционная кровоостанавливающая 3М ESPE Astringent Retraction Paste, (3 капсулы).

З



Исполнитель: **руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0010374