



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 марта 2018 года № ФСЗ 2011/11080

На медицинское изделие
Материал стоматологический для герметизации фиссур зубов Clinpro Sealant

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"ЗМ ЭСПЭ Дентал Продактс", США,
3M ESPE Dental Products, 2510 Conway Avenue, St. Paul, Minnesota, 55144-1000,
USA

Производитель
"ЗМ ЭСПЭ Дентал Продактс", США,
3M ESPE Dental Products, 2510 Conway Avenue, St. Paul, Minnesota, 55144-1000,
USA

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-21127/8900 от 21.02.2018

Вид медицинского изделия 121110

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 марта 2018 года № 1938
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



0037651

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 марта 2018 года № ФСЗ 2011/11080

Лист 1

На медицинское изделие

Материал стоматологический для герметизации фиссур зубов Clinpro Sealant:

В составе:

- дозатор с материалом для герметизации фиссур зубов Clinpro Sealant;
- насадки-аппликаторы для дозатора с материалом (10 шт.).

Место производства:

1. 3M ESPE Dental Products, 2510 Conway Avenue, St. Paul, Minnesota 55144-1000, USA.
2. Transcodent GmbH & Co. KG, Zum Kesselort 53, 24149, Germany.
3. Misawa Medical Industry Co., Ltd., Iwaki Plant, 21, Yoshima Factory Area, Iwaki-shi Fukushima-ken, 970-1144, Japan.

7

Заместитель руководителя Федеральное учреждение
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0044891