



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/10621

На медицинское изделие
Светоотверждаемый герметик для запечатывания фиссур Seal.it

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Спидент Ко., Лтд.", Корея,
Spident Co., Ltd., 312, 151B-6L, NamdongKongDan, Incheon 405-821, Korea

Производитель
"Спидент Ко., Лтд.", Корея,
Spident Co., Ltd., 312, 151B-6L, NamdongKongDan, Incheon 405-821, Korea

Место производства медицинского изделия
312, 151B-6L, NamdongKongDan, Incheon 405-821, Korea

Номер регистрационного досье № 17821 от 17.05.2011

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 16 сентября 2011 года № 5961-Пр/11
и приказом от 06 февраля 2014 года № 689 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0007165

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/10621

Лист 1

На медицинское изделие

Светоотверждаемый герметик для запечатывания фиссур Seal.it

1 упаковка (2 x 1,2 мл), 8 насадок.

✓

Приказом от 06 февраля 2014 года № 689 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0005467