



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 января 2017 года № РЗН 2017/5278

На медицинское изделие

**Коффердам жидкий светового отверждения FineDam (ФайнДам)
с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"СПИДЕНТ КО., ЛТД", Корея,
SPIDENT CO., LTD, 203 & 312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong,
Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea**

Производитель

**"СПИДЕНТ КО., ЛТД", Корея,
SPIDENT CO., LTD, 203 & 312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong,
Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea**

Место производства медицинского изделия

**SPIDENT CO., LTD, 203&312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong,
Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea**

Номер регистрационного досье № РД-14775/71543 от 08.12.2016

Вид медицинского изделия 202620

Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9150

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 января 2017 года № 385
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0029408

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 января 2017 года

№ РЗН 2017/5278

Лист 1

На медицинское изделие

Коффердам жидкий светового отверждения FineDam (ФайнДам)

с принадлежностями:

1. Шприц объемом 1,2 мл - 4 шт.
2. Канюля - не более 10 шт.
3. ПЭ пакет с замком для канюль - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0031002