



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 апреля 2017 года № ФСЗ 2009/04239

На медицинское изделие

Аппарат Pentamix 3 для автоматического смешивания
стоматологических оттисковых материалов с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЗМ Дойчланд ГмбХ", Германия,

3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Strasse 1, 41453 Neuss, Germany

Производитель

"ЗМ Дойчланд ГмбХ", Германия,

3M Deutschland GmbH, Carl-Schurz-Strasse 1, 41453 Neuss, Germany

Место производства медицинского изделия

3M Deutschland GmbH, ESPE Platz, 82229 Seefeld, Germany

Номер регистрационного досье № РД-17226/20124 от 13.04.2017

Вид медицинского изделия 120270

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5200

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 апреля 2017 года № 395/17
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0031955

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 апреля 2017 года № ФСЗ 2009/04239

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат Pentamix 3 для автоматического смешивания
стоматологических оттисковых материалов с принадлежностями:

Принадлежности:

1. Настенное крепление Pentamix 3.
2. Плунжерные диски Pentamix (не более 100 шт.).

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0036926