



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 августа 2017 года № ФСЗ 2012/13215

На медицинское изделие

Лампа для световой полимеризации Ortholux Luminous Curing Light

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЗМ Юнитек Корпорэйшн", США,

3M Unitek Corporation, 2724 South Peck Road, Monrovia, California, 91016, USA

Производитель

"ЗМ Юнитек Корпорэйшн", США,

3M Unitek Corporation, 2724 South Peck Road, Monrovia, California, 91016, USA

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-18805/44583 от 04.08.2017

Вид медицинского изделия 121250

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.11.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 августа 2017 года № 7136
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0034540

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 августа 2017 года № ФСЗ 2012/13215

Лист 1

На медицинское изделие

Лампа для световой полимеризации Ortholux Luminous Curing Light:

В составе:

1. Ручной блок.
2. Защитный щиток.
3. Батарея.
4. Зарядное устройство.
5. Световод к лампе.

Место производства:

1. 3M Deutschland GmbH, ESPE Platz, 82229 Seefeld, Germany.
2. SCHOTT CR, s.r.o., Division Lighting and Imaging, Zasovska 850, 757 01 Valasske Mezirici, Czech Republic.

7



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0039355