



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 мая 2017 года № ФСЗ 2009/05269

На медицинское изделие
Устройство стоматологическое для световой полимеризации Elipar S10

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
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-17574/19272 от 02.05.2017

Вид медицинского изделия 121250

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 мая 2017 года № 436
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0032720

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 мая 2017 года

№ ФСЗ 2009/05269

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство стоматологическое для световой полимеризации Elipar S10:

В составе:

1. Ручной блок (Handpiece).
2. Защитный щиток (Eye Shield).
3. Батарея (Li-ion Battery).
4. Зарядное устройство (Charging base).
5. Световод, диаметром 10 мм (Light Guide).

Место производства:

1. 3M Deutschland GmbH, ESPE Platz, 82229 Seefeld, Germany.
2. 3M Deutschland GmbH, Ohmstrasse 3, 86899 Landsberg, Germany.

Z



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0036172