



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 июля 2024 года № РЗН 2024/23125

На медицинское изделие

Аппарат рентгеновский дентальный портативный HyperLight

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ДЕНТАЛВОРКШОП"
(ООО "ДЕНТАЛВОРКШОП"), Россия,

129626, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Алексеевский,
ул. Новоалексеевская, д. 22, к. 2, помещ. II Б, ком. 27, 28, 29, 30А

Производитель

"Чанчжоу Сифари Медикал Технолоджи Ко., Лтд.", Китай,
Changzhou Sifary Medical Technology Co., Ltd., No. 99, Qingyang Road,
Xuejia County, Xinbei District, Changzhou City, 213000 Jiangsu, P.R. China

Место производства медицинского изделия

Changzhou Sifary Medical Technology Co., Ltd., No. 99, Qingyang Road,
Xuejia County, Xinbei District, 213000, Changzhou, Jiangsu, China

Номер регистрационного досье № РД-61313/108111 от 07.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.11.114

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 июля 2024 года № 4007
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0077949

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 июля 2024 года

№ РЗН 2024/23125

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат рентгеновский дентальный портативный HyperLight, в составе:

1. Основной блок HyperLight - 1 шт.
2. Подставка - 1 шт.
3. Адаптер питания - 1 шт.
4. Шнур питания - 1 шт.
5. Экран защитный от обратного рассеянного излучения - 1 шт.
6. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

≡

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко
0148275