



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 02 июня 2022 года № РЗН 2022/17445

На медицинское изделие

Головки камеры для системы эндоскопической визуализации ZEOS 4K UHD

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Зиммер СНГ"

(ООО "Зиммер СНГ"), Россия,

119048, Москва, ул. Усачева, д. 29, к. 9, пом. 15

Производитель

"Санта-Барбара Имэджинг Системс, Инк.", США,

Santa Barbara Imaging Systems, Inc., 340 Storke Road, Suite 101, Goleta, California

93117 United States

Место производства медицинского изделия

Santa Barbara Imaging Systems Inc., 340 Storke Road, Suite 101, Goleta, California

93117 United States

Номер регистрационного досье № РД-46023/87822 от 13.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.119

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 июня 2022 года № 48
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



И.В. Самойлова

0065874

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 июня 2022 года

№ РЗН 2022/17445

Лист 1

На медицинское изделие

Головки камеры для системы эндоскопической визуализации ZEOS 4K UHD,
в вариантах исполнения:

1. Головка камеры ZEOS 4K UHD 3CMOS.
2. Головка камеры ZEOS 4K UHD с С-креплением 3CMOS.
3. Головка камеры ZEOS 4K UHD с С-креплением 1CMOS.

≡

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0101811