



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 ноября 2022 года № РЗН 2022/18765

На медицинское изделие

Система стоматологическая Окклюсенс (OccluSense) для диагностики окклюзии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Др. Жан Бауш ГмбХ энд Ко. КГ", Германия,

Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG, Oskar-Schindler-Str. 4, D-50769 Köln, Germany

Производитель

"Др. Жан Бауш ГмбХ энд Ко. КГ", Германия,

Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG, Oskar-Schindler-Str. 4, D-50769 Köln, Germany

Место производства медицинского изделия

Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG, Oskar-Schindler-Str. 4, D-50769 Köln, Germany

Номер регистрационного досье № РД-46137/88210 от 16.12.2021

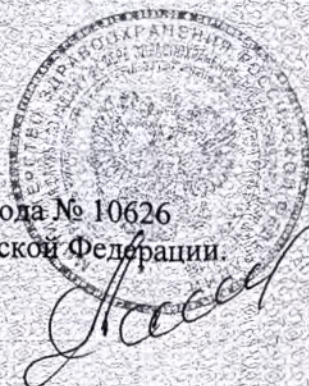
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.11.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 ноября 2022 года № 10626
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0063737

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 ноября 2022 года № РЗН 2022/18765

Лист 1

На медицинское изделие

Система стоматологическая Окклюденс (OccluSense) для диагностики окклюзии,
в составе:

1. Регистратор ВК 5001 - 1 шт.
2. Зарядная станция ВК 5002 - 1 шт.
3. ПО «Occlusense» ВК 5100 (поставляется через Internet).
4. Тестовый сенсор ВК 5011 - 1 шт.
5. Сенсор ВК 5025 - 25 шт./уп.
6. Инструкция по применению ВК 5060 - 1 шт.
7. Аккумулятор (NiMH) - 3 шт.
8. Отвертка IP 6 - 1 шт.
9. Кейс для хранения - 1 шт.

W



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0108255