



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 сентября 2022 года

№ РЗН 2022/18401

На медицинское изделие

Сенсоры Окклюдсенси (OccluSense) для системы стоматологической
Окклюдсенси (OccluSense)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

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

Производитель

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

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

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-46135/88206 от 16.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.11.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 сентября 2022 года № 9297
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0066276

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 сентября 2022 года № РЗН 2022/18401

Лист 1

На медицинское изделие

**Сенсоры Окклюдсенси (OccluSense) для системы стоматологической
Окклюдсенси (OccluSense), варианты исполнения:**

1. Сенсор ВК 5025 - 25 шт./уп.
2. Сенсор ВК 5035 - 25 шт./уп.

≈



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0106727