



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 января 2023 года № РЗН 2022/16377

На медицинское изделие

Программное обеспечение ClinCheck® для планирования и утверждения плана ортодонтического лечения

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Элайн Технолоджи, Инк.", США,

Align Technology, Inc., 2820 Orchard Parkway, San Jose, CA 95134, USA

Производитель

"Элайн Технолоджи, Инк.", США,

Align Technology, Inc., 2820 Orchard Parkway, San Jose, CA 95134, USA

Место производства медицинского изделия

Align Technology, Inc., 2820 Orchard Parkway, San Jose, CA 95134, USA

Номер регистрационного досье № РД-54192/101592 от 18.01.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 58.29.32.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 января 2023 года № 295
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0069729

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 января 2023 года № РЗН 2022/16377

Лист 1

На медицинское изделие

**Программное обеспечение ClinCheck® для планирования и утверждения плана
ортодонтического лечения, в вариантах исполнения:**

1. ClinCheck® Pro 5 desktop version.
2. ClinCheck® Pro 6 web version.

≡

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0115919