



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 июля 2023 года № РЗН 2023/20510

На медицинское изделие

Прибор для контроля миопии Myopia Master

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Окулус Оптикгерäte ГмбХ", Германия,

Oculus Optikgeräte GmbH, Münchholzhäuser Str. 29, 35582 Wetzlar, Germany

Производитель

"Окулус Оптикгерäte ГмбХ", Германия,

Oculus Optikgeräte GmbH, Münchholzhäuser Str. 29, 35582 Wetzlar, Germany

Место производства медицинского изделия

Oculus Optikgeräte GmbH, Münchholzhäuser Str. 29, 35582 Wetzlar, Germany

Номер регистрационного досье № РД-54363/3246 от 25.01.2023

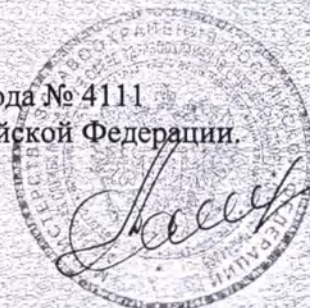
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.119

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 июля 2023 года № 4111
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0072269

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 июля 2023 года

№ РЗН 2023/20510

Лист 1

На медицинское изделие

Прибор для контроля миопии Myopia Master, в составе:

1. Основной блок - 1 шт.
2. Блок питания - 1 шт.
3. Кабель питания - 1 шт.
4. USB-флешка с программным обеспечением - 1 шт.
5. Руководство пользователя - 1 шт.
6. Оклюдер - 2 шт. (при необходимости).
7. Чехол - 1 шт. (при необходимости).
8. Бумага для подбородника - 1 уп. (при необходимости).
9. Термобумага для печати - 3 рулона, (при необходимости).
10. USB- кабель - 1 шт. (при необходимости).
11. Тестовый глаз - 1 шт. (при необходимости).
12. Сервисный USB изолятор - 1 шт. (при необходимости).
13. Ключ с лицензией - 1 шт. (при необходимости).

Handwritten mark

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0123037