



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 августа 2023 года № РЗН 2015/2380

На медицинское изделие

**Камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5950 Laser Imaging System
с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Кэарстрим Хэлс, Инк.", США,

Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA

Производитель

"Кэарстрим Хэлс, Инк.", США,

Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-57160/50665 от 27.07.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 августа 2023 года № 5063
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0074173

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 августа 2023 года № РЗН 2015/2380

Лист 1

На медицинское изделие

Камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5950 Laser Imaging System с принадлежностями:

Принадлежности:

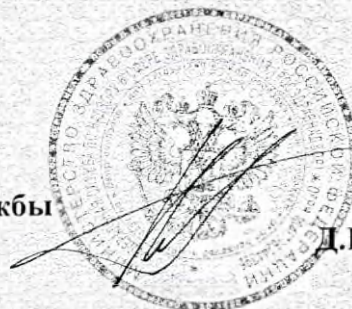
1. Фильтр для лазерной мультимедийной камеры (Filter for DRYVIEW 5950 Laser Imager).
2. Держатель для краткого руководства пользователя (Quick Reference Card holder).
3. Кабель сетевой (Ethernet cable).
4. Кабель питания 230 В, тип Евро (Power-cord, 230V, Schuko - Euro).
5. Кабель питания 240 В, тип Южная Африка / Индия (Power-cord, 240V, South Africa/India).
6. Кабель питания 240 В, тип Великобритания / Малайзия (Power-cord, 240V, United Kingdom/Malaysia).
7. Эксплуатационная документация в печатном виде, в комплекте:
 - руководство по началу работы (по установке);
 - краткое руководство пользователя.
8. Эксплуатационная документация на CD, в комплекте:
 - руководство по началу работы (по установке);
 - руководство пользователя;
 - краткое руководство пользователя;
 - руководство по технике безопасности;
 - требования к помещению.

Место производства:

1. Carestream Health, Inc., 1049 West Ridge Road, Rochester, New York, 14615, USA.
2. Rayco (Shanghai) Medical Products Company Limited, Building 7, No. 1510 Chuanqiao Road, China (Shanghai) Pilot Free Trade Zone, 201206, Shanghai, People's Republic of China.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0126932