



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № ФСЗ 2011/10352

На медицинское изделие

**Камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5700 Laser Imaging System
для печати медицинских изображений, 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-57162/50660 от 27.07.2023

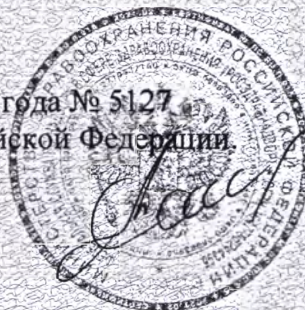
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 августа 2023 года № 5127
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0074171

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 августа 2023 года № ФСЗ 2011/10352

Лист 1

На медицинское изделие

Камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5700.Laser Imaging System для печати медицинских изображений, с принадлежностями:

1. Фильтр для лазерной мультимедийной камеры (Filter / DRYVIEW 5800/5850/5700 Laser Imager) - 1 шт.
2. Эксплуатационная документация.

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, P. R. China.

z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0126911