



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 января 2024 года № РЗН 2024/21930

На медицинское изделие

Источник света эндоскопический светодиодный VISERA ELITE III CLL-S700

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Олимпас Медикал Системс Корп.", Япония,

Olympus Medical Systems Corp., 2951 Ishikawa-cho, Hachioji-shi, Tokyo 192-8507,
Japan

Производитель

"Олимпас Медикал Системс Корп.", Япония,

Olympus Medical Systems Corp., 2951 Ishikawa-cho, Hachioji-shi, Tokyo 192-8507,
Japan

Место производства медицинского изделия

Shirakawa Olympus Co., Ltd., 3-1 Okamiyama, Odakura, Nishigo-mura,
Nishishirakawa-gun, Fukushima 961-8061, Japan

Номер регистрационного досье № РД-58500/84820 от 18.10.2023

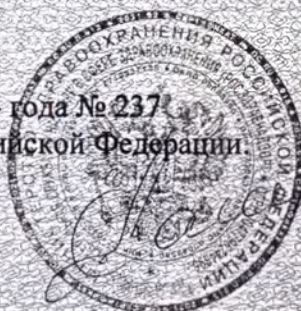
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.119

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 января 2024 года № 237
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0075244

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 января 2024 года № РЗН 2024/21930

Лист 1

На медицинское изделие

Источник света эндоскопический светодиодный VISERA ELITE III CLL-S700,
в составе:

1. Источник света эндоскопический светодиодный CLL-S700 - 1 шт.
2. Кабель источника света (MAJ-2508) - 1 шт. (при необходимости).
3. Фиксаторы ножек (MAJ-1205) - 4 шт./уп. (при необходимости).
4. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
5. Дополнение к Руководству по эксплуатации - 1 шт.
6. Краткое справочное руководство - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0134920