



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 сентября 2024 года № РЗН 2023/20710

На медицинское изделие
Биометр оптический Argos

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Алкон Лабораториз, Инк.", США,
Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134-2099, USA

Производитель
"Сантек Корпорэйшн", Япония,
santec OIS CORPORATION, 5823 Ohkusa-Nenjozaka, Komaki, Aichi, 485-0802,
Japan

Место производства медицинского изделия
santec OIS CORPORATION, 5823 Ohkusa-Nenjozaka, Komaki, Aichi, 485-0802,
Japan

Номер регистрационного досье № РД-63161/40325 от 10.06.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.119

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 сентября 2024 года № 5619
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0079617

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 сентября 2024 года № РЗН 2023/20710

Лист 1

На медицинское изделие

Биометр оптический Argos, в составе:

1. Консоль оптического биометра Argos - 1 шт.
2. Соединительные кабели - от 1 до 4 шт.
3. Кабель USB - от 1 до 2 шт.
4. Адаптер переменного тока MPU64-108GW или MPU64-108 (при необходимости) - 1 шт.
5. Руководство пользователя - 1 шт.
6. Инструмент для калибровки Argos - 1 шт.
7. Защитный чехол - 1 шт.
8. Персональный компьютер - 1 шт., в составе:
 - монитор - 1 шт.;
 - кабель питания для монитора - 1 шт.;
 - видеокабель - 1 шт.;
 - клавиатура - 1 шт.;
 - мышь - 1 шт.;
 - кабель питания - 1 шт.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0149438