



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 января 2025 года № РЗН 2025/24571

На медицинское изделие
Сканер интраоральный DDS500

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "ТОМО-ДЕНТ"
(ООО "ТОМО-ДЕНТ"), Россия,
125167, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Хорошевский, Ленинградский
пр-кт, д. 37, к. 3

Производитель
"Джиангсу Динамик Медикал Технолоджи Ко., Лтд", Китай,
Jiangsu Dynamic Medical Technology Co., Ltd, No.108 Xingpu Road, Lujia Town
215331 Kunshan, China

Место производства медицинского изделия
Alliedstar Medical Equipment Co., Ltd., No. 1-4, Floor 3, Unit 2, Building 3, No.222,
West third section, Waihuan Road, Yanjiang District, Ziyang, 641300 Sichuan, P.R.
China

Номер регистрационного досье № РД-66246/93124 от 26.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.140

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 января 2025 года № 371,
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0083387

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 января 2025 года № РЗН 2025/24571

Лист 1

На медицинское изделие

Сканер интраоральный DDS500, в составе:

- рукоятка - 1 шт.;
- головка сканера TP102 - не более 10 шт.;
- головка сканера TP103 (при необходимости) - не более 10 шт.;
- подставка - 1 шт.;
- USB-кабель - 1 шт.;
- USB-диск с программным обеспечением (при необходимости) - 1 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0153740