



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 марта 2025 года № РЗН 2025/25100

На медицинское изделие

Автолинзметр (AUTOLENSMETER) PLM-8000

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ПОТЭК Ко., ЛТД.", Республика Корея,

ROTEC CO., LTD., 40-4, Techno 2-ro, Yuseong-gu, Daejeon, Republic of Korea

Производитель

"ПОТЭК Ко., ЛТД.", Республика Корея,

ROTEC CO., LTD., 40-4, Techno 2-ro, Yuseong-gu, Daejeon, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

ROTEC CO., LTD., 40-4, Techno 2-ro, Yuseong-gu, Daejeon 34015, Korea

Номер регистрационного досье № РД-66544/104967 от 16.01.2025

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 31 марта 2025 года № 2010

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0084370

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 марта 2025 года № РЗН 2025/25100

Лист 1

На медицинское изделие

Автолинзметр (AUTOLENSMETER) PLM-8000, в составе:

- Основной блок PLM -8000 - 1 шт.;
- Подставка для контактных линз - 1 шт.;
- Кабель питания - 1 шт.;
- Пылезащитный чехол - 1 шт.;
- Бумага для печати для Автолинзметра (AUTOLENSMETER) PLM-8000 - 1 рулон;
- Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Принадлежности:

- Бумага для печати для Автолинзметра (AUTOLENSMETER) PLM-8000 - не более 10 рулонов.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0159037