



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 мая 2010 года № ФСР 2010/07782

На медицинское изделие

Аппарат лазерный офтальмотерапевтический для лечения методом стимуляции сетчатки амблиопии и других рефракционных заболеваний у детей и подростков "Спекл-М" по ТУ 9444-003-13232373-2005

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью Научно-производственное предприятие "ЛАЗМА" (ООО НПП "ЛАЗМА"), Россия,
125252, Москва, ул. Куусинена, д. 11, кв. 33

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное предприятие "ЛАЗМА" (ООО НПП "ЛАЗМА"), Россия,
125252, Москва, ул. Куусинена, д. 11, кв. 33

Место производства медицинского изделия
ООО НПП "ЛАЗМА", Россия, 125252, Москва, ул. Куусинена, д. 11, кв. 33

Номер регистрационного досье № 27227 от 29.04.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4420

приказом Росздравнадзора от 21 мая 2010 года № 4480-П/10
и приказом от 14 октября 2016 года № 15263 от замены
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко



002:100