



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/916

от 26 июля 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"Лутроник Корпорейшн", Республика Корея,  
LUTRONIC Corporation, Ilsan Technotown 403-2, 3, 4, 1141-1, Baekseok-dong,  
Ilsandong-gu, Goyang-si, Gyeonggi-do, Korea  
и подтверждает, что медицинское изделие  
Аппарат лазерный неодимовый Spectra (Nd:YAG) с принадлежностями  
производства  
"Лутроник Корпорейшн", Республика Корея,  
LUTRONIC Corporation, Ilsan Technotown 403-2, 3, 4, 1141-1, Baekseok-dong,  
Ilsandong-gu, Goyang-si, Gyeonggi-do, Korea  
место производства: Ilsan Technotown 403-2, 3, 4, 1141-1, Baekseok-Dong,  
Ilsandong-Gu, Goyang-Si, Gyeonggi-Do, Korea

класс потенциального риска 2б

ОКП 94 4420

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 33422 от 25.09.2012

приказом Росздравнадзора от 26 июля 2013 года № 3499-Пр/13  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0003810