



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 февраля 2019 года № РЗН 2019/8147

На медицинское изделие

Аппарат светодиодный медицинский РЕВИКСАН «ДУО ЛАЙТ»/REVIXAN
«DUO LIGHT» по ТУ 26.60.13-001-14251094-2017

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "РЕВИКСАН"
(ООО "РЕВИКСАН"), Россия,
105082, Москва, ул. Бакунинская, д. 69, стр. 1, офис 11

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "РЕВИКСАН"
(ООО "РЕВИКСАН"), Россия,
105082, Москва, ул. Бакунинская, д. 69, стр. 1, офис 11

Место производства медицинского изделия
ООО "АЛКОМ МЕДИКА", Россия, 196128, Санкт-Петербург, ул. Варшавская,
д. 23, корп. 1, пом. 17Н

Номер регистрационного досье № РД-21091/76793 от 16.02.2018

Вид медицинского изделия 314980

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.180

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 февраля 2019 года № 1195
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0036361



КОПИ
ПОДП
ГЕНЕРАЛЬНЫ
БАТОМУНК