



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 февраля 2008 года № ФСЗ 2008/01119

На медицинское изделие
Светильник медицинский бестеневой D-Tec

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Д-Тек АБ", Швеция,
D-Tec AB, Östra Hamnen 19, Box 3, SE-430 91 Hönö, Sweden

Производитель
"Д-Тек АБ", Швеция,
D-Tec AB, Östra Hamnen 19, Box 3, SE-430 91 Hönö, Sweden

Место производства медицинского изделия
D-Tec AB, Östra Hamnen 19, Box 3, SE-430 91 Hönö, Sweden

Номер регистрационного досье № 52767 от 05.12.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5200

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 февраля 2009 года № 1318-Пр/08
и приказом от 05 декабря 2016 года № 13726 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0026435

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 февраля 2008 года № ФСЗ 2008/01119

Лист 1

На медицинское изделие

Светильник медицинский бестеновой D-Тес:

Светильник медицинский бестеновой D-TEC (потолочный, подвесной), исполнения:
458EL, E155EL, E255EL, E258EL, ET5U3EL, T5.24EL, T5.628EL, T5.28ELI, T5.54ELID,
T5U654EL.



Приказом от 05 декабря 2016 года № 13726 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0028673