



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 12 октября 2012 года № ФСЗ 2012/13011

На медицинское изделие
Авторефкератометр AXIS (TSRK-1000) с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Сайнстера Ко., Лтд.", Республика Корея,
Sciencetera Co., Ltd., Rm 404, 1st Innoplex B/d, 371-47, Gasan-Dong, Geumchon-Gu,
Seoul, Korea (153-803)

Производитель
"Сайнстера Ко., Лтд.", Республика Корея,
Sciencetera Co., Ltd., Rm 404, 1st Innoplex B/d, 371-47, Gasan-Dong, Geumchon-Gu,
Seoul, Korea (153-803)

Место производства медицинского изделия
Sciencetera Co., Ltd., Rm 404, 1st Innoplex B/d, 371-47, Gasan-Dong, Geumchon-Gu,
Seoul, Korea (153-803)

Номер регистрационного досье № 21018 от 22.06.2012

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4240

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 октября 2012 года № 1885-Пр/12
и приказом от 13 марта 2019 года № 2003 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0037049

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 октября 2012 года № ФСЗ 2012/13011

Лист 1

На медицинское изделие

Авторефкератометр AXIS (TSRK-1000) с принадлежностями:

1. Модель глаза.
2. Бумага для принтера - 2 рулона.
3. Бумага для подбородника.
4. Кабель питания.
5. Защитный чехол.
6. Предохранители - 2 шт.
7. Руководство по эксплуатации.

И

Приказом от 13 марта 2019 года № 2003 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0042051