



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
FEDERAL SERVICE OF HEALTH CARE AND SOCIAL DEVELOPMENT CONTROL

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
REGISTRATION CERTIFICATE**

№ ФСЗ 2010/07781

от 22 сентября 2010 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

«ПРОС ИНТЕРНЕШНЛ КО., ЛТД», Корея,
PROS INTERNATIONAL CO., LTD, 810, Kolon Science Valley II, 811, Guro-
dong, Guro-gu, Seoul, Korea

и подтверждает, что изделие медицинского назначения (изделие медицинской
техники)

Аппарат лазерный медицинский LEIMO (см. Приложение на 1 листе)
производства

«ПРОС ИНТЕРНЕШНЛ КО., ЛТД», Корея,
PROS INTERNATIONAL CO., LTD, 810, Kolon Science Valley II, 811, Guro-
dong, Guro-gu, Seoul, Korea

класс потенциального риска 2а

ОКП 94 4420

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД №46729 от 26.07.2010

приказом Росздравнадзора от 22 сентября 2010 года №9537-Пр/10

разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской
Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития

Е.А. Тельнова



010448

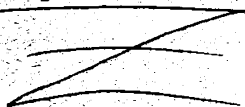
**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**

**ATTACHMENT
№ ФСЗ 2010/07781**

Лист 1

Аппарат лазерный медицинский LEIMO:

1. Зарядное устройство.
2. Сетевой адаптер.
3. Переходник - 2 шт.
4. Руководство пользователя.



Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития

22 сентября 2010 года



Е.А. Тельнова

012660