



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 марта 2019 года № ФСР 2009/06161

На медицинское изделие

Аппарат гелий-неоновый лазерный офтальмологический "МАКДЭЛ-08"  
("Спекл") по ТУ 9444-008-59574498-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "МАКДЭЛ-Технологии" (АО "МАКДЭЛ-Технологии"),  
Россия, 107076, Москва, ул. Стормынка, д. 18, к. 5, офис 529

Производитель

Акционерное общество "МАКДЭЛ-Технологии" (АО "МАКДЭЛ-Технологии"),  
Россия, 107076, Москва, ул. Стормынка, д. 18, к. 5, офис 529

Место производства медицинского изделия

АО "МАКДЭЛ-Технологии", Россия, 107076, Москва, ул. Стормынка, д. 18, к. 5,  
эт. 5, помещ. № IX, ком. 45, 46

Номер регистрационного досье № РД-26258/8991 от 12.03.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 25 марта 2019 года № 2284  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0039113