



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 июня 2025 года № РЗН 2025/25559

На медицинское изделие

Лампа полимеризационная стоматологическая Bluephase N-Cure

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Ивоклар Вивадент АГ", Лихтенштейн,

Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494, Schaan, Liechtenstein

Производитель

"Ивоклар Вивадент АГ", Лихтенштейн,

Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494, Schaan, Liechtenstein

Место производства медицинского изделия

Ivoclar Vivadent Manufacturing GmbH, Bremschlstrasse 16, 6706 Bürs, Austria

Номер регистрационного досье № РД-67960/15793 от 18.03.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.11.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 июня 2025 года № 3607
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0082842

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 июня 2025 года

№ РЗН 2025/25559

Лист 1

На медицинское изделие

Лампа полимеризационная стоматологическая Bluephase N-Cure, в составе:

1. Лампа модель N-Cure - 1 шт.
2. Блок зарядный Bluephase N-Cure - 1 шт.
3. Кабель сетевой - 1 шт.
4. Чехол защитный Bluephase G4 Protective Sleeves - 100 шт./уп.
5. Конус защитный Silicone anti-glare cone - 3 шт./уп.
6. Козырек защитный - 1 шт.
7. Подставка для лампы Bluephase - 1 шт.
8. Аккумулятор Bluephase - не более 5 шт. (при необходимости).
9. Световод 10 мм - не более 10 шт. (при необходимости).
10. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0163933