



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 14 октября 2025 года № РЗН 2025/26287

На медицинское изделие  
**Аппарат рентгеновский стоматологический**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"Чжухай Сигер Медикал Еквипмент Ко., Лтд", Китай,  
Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd., Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road,  
Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China

Производитель  
"Чжухай Сигер Медикал Еквипмент Ко., Лтд", Китай,  
Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd., Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road,  
Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China

Место производства медицинского изделия  
Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd., Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road,  
Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China

Номер регистрационного досье № РД-68999/18794 от 24.04.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 26.60.11.114

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 октября 2025 года № 5460  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0087271

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 октября 2025 года № РЗН 2025/26287

Лист 1

На медицинское изделие

**Аппарат рентгеновский стоматологический**, в вариантах исполнения:

I. Модель Le Ray G, в составе:

1. Трубка рентгеновская (X-ray tube) - 1 шт.
2. Сенсорный экран (Touch screen) - 1 шт.
3. Литиевая батарея (Lithium battery) - 1 шт.
4. Ограничитель луча (Beam Limiting Device) - 1 шт.
5. Сетевой адаптер (Power adaptor) - 1 шт.
6. Силовой кабель (Power Cord) - 1 шт.
7. Руководство по эксплуатации (Manual) - 1 шт.

II. Модель Le Ray P, в составе:

1. Трубка рентгеновская (- X-ray tube) - 1 шт.
2. Сенсорный экран (Touch screen) - 1 шт.
3. Литиевая батарея (Lithium battery) - 1 шт.
4. Бандаж на запястье (Wrist strap) - 1 шт.
5. Ограничитель луча (Beam Limiting Device) - 1 шт.
6. Заглушка (Plug) - 1 шт.
7. Сетевой адаптер (Power adaptor) - 1 шт.
8. Силовой кабель (Power Cord) - 1 шт.
9. Руководство по эксплуатации (Manual) - 1 шт.

III. Модель Le Ray W, в составе:

1. Головка трубки в сборе (Tube head assembly) - 1 шт.
2. Пульт управления (Control box) - 1 шт.
3. Телескопический кронштейн (Telescopic arm) - 1 шт.
4. Поперечный кронштейн (Cross arm) - 1 шт.
5. Панель управления (Control Panel) - 1 шт.
6. Держатель панели управления (Control panel holder) - 1 шт.
7. Руководство по эксплуатации (Manual) - 1 шт.

IV. Модель Le Ray M, в составе:

1. Головка трубки в сборе (Tube head assembly) - 1 шт.
2. Пульт управления (Control box) - 1 шт.
3. Поперечный кронштейн (Cross arm) - 1 шт.
4. Панель управления (Control Panel) - 1 шт.
5. Колонна (Column) - 1 шт.
6. Сиденье (Seat) - 1 шт.
7. Руководство по эксплуатации (Manual) - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0169367