



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 02 июля 2009 года № ФСЗ 2009/04696

На медицинское изделие
Пленка рентгеновская медицинская

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Закрытое акционерное общество "Сони Электроникс",
(ЗАО "Сони Электроникс"), Россия,
123103, Москва, Карамышевский проезд, д. 6**

Производитель
**"Сони Корпорэйшн", Япония,
Sony Corporation, 1-7-1, Konan, Minato-ku, Tokyo 108-0075, Japan**

Место производства медицинского изделия
**Sony EMCS Corporation Kohda TEC, 1 Suzumegairi, Sakazaki, Kohda-cho,
Nukata-gun, Aichi 444-0194, Japan**

Номер регистрационного досье № 23096 от 15.05.2009

Вид медицинского изделия -

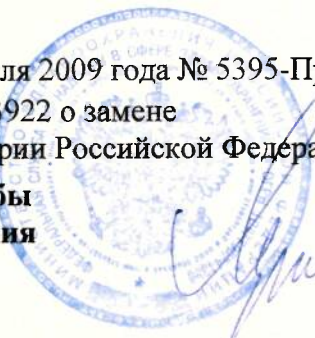
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9800**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 июля 2009 года № 5395-Пр/09
и приказом от 06 мая 2016 года № 3922 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0019308

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 июля 2009 года

№ ФСЗ 2009/04696

Лист 1

На медицинское изделие

Пленка рентгеновская медицинская:

- UPT-517BL;
- UPT-514BL;
- UPT-512BL;
- UPT-510BL;
- UPT-M712BL;
- UPT-M710BL.

Z

Приказом от 06 мая 2016 года № 3922 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0019134