



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июля 2011 года № ФСЗ 2011/10215

На медицинское изделие

Плѐнка медицинская рентгеновская

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Кэарстрим Хэлс, Инк.", США,

Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA

Производитель

"Кэарстрим Хэлс, Инк.", США,

Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA

Место производства медицинского изделия

См. приложение

Номер регистрационного досье № 22524 от 16.06.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 23 7240

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 июля 2011 года № 4592-Пр/11
и приказом от 12 декабря 2016 года № 14087 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0027514

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 июля 2011 года № ФСЗ 2011/10215

Лист 1

На медицинское изделие

Плѐнка медицинская рентгеновская:

- Retina XBM.
- Retina SOE.
- Ренекс РРс-1 (Renex RPs-1).
- Ренекс РРз-1 (Renex RPz-1).

Место производства:

1. Carestream Health, Inc., 2000 Howard Smith Ave. West, Windsor, Colorado 80550, USA.
2. Carestream Health, Inc., 8124 Pacific Avenue, White City, Oregon 97503, USA.
3. Fotochemische Werke GmbH, Friedrichshagener Strasse 9, 12555 Berlin, Grmany.
4. Soluciones Medicas Exportacion S. de R.L. de C.V., Prolongacion Mariano Otero 408, Ciudad del Sol, Zapopan, Jalisco 45050, Mexico.

Z

Приказом от 12 декабря 2016 года № 14087 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0029661