



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 марта 2014 года № ФСЗ 2010/07523

На медицинское изделие

Реактивы для обработки медицинской рентгеновской пленки

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 № РД-3140/3717 от 17.02.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 марта 2014 года № 1437
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0007621

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 марта 2014 года № ФСЗ 2010/07523

Лист 1

На медицинское изделие

Реактивы для обработки медицинской рентгеновской пленки:

- проявитель и регенератор GBX Developer and Replenisher,
- проявитель и регенератор X-OMAT EX-II Developer and Replenisher,
- закрепитель и регенератор GBX Fixer and Replenisher,
- закрепитель и регенератор RP X-OMAT LO Fixer and Replenisher,
- стартер проявителя X-OMAT Developer Starter.

Организации-изготовители:

1. Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA.
2. FUJIFILM Belgium NV, Europark-Noord 21-22, 9100 Sint-Niklaas, Belgium.

Место производства:

1. 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA.
2. Europark-Noord 21-22, 9100 Sint-Niklaas, Belgium.

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0005946