



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 декабря 2018 года № ФСЗ 2009/04054

На медицинское изделие

Химические реактивы для автоматической фотообработки медицинских рентгеновских и флюорографических пленок: проявитель-регенератор трехкомпонентный G139 (части А, В, С); фиксаж-регенератор двухкомпонентный G334 (части А, В)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Агфа Н.В.", Бельгия,
Agfa N.V., Septestraat 27, B-2640, Mortsel, Belgium

Производитель
"Агфа Н.В.", Бельгия,
Agfa N.V., Septestraat 27, B-2640, Mortsel, Belgium

Место производства медицинского изделия
Agfa N.V., Septestraat 27, B-2640, Mortsel, Belgium

Номер регистрационного досье № РД-24768/65740 от 27.11.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 26.60.11.130

приказом Росздравнадзора от 04 декабря 2018 года № 8260
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0041163