



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 августа 2007 года № ФСР 2007/00622

На медицинское изделие

Экраны усиливающие медицинские гадолиниевые "РЕНЕКС"
по ТУ 9452-005-21009821-2006

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "Ренекс"

(ЗАО "Ренекс"), Россия, 630063, г. Новосибирск, ул. Декабристов, д. 269

Производитель

Закрытое акционерное общество "Ренекс"

(ЗАО "Ренекс"), Россия, 630063, г. Новосибирск, ул. Декабристов, д. 269

Место производства медицинского изделия

630063, г. Новосибирск, ул. Декабристов, д. 269

Номер регистрационного досье № 14680 от 10.05.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5230

приказом Росздравнадзора от 17 августа 2007 года № 2334-ДН
и приказом от 04 августа 2014 года № 5477 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.И. Мурашко
0009361