



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 октября 2023 года № ФСР 2008/02715

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный автоматизированной обработки и протоколирования медицинских диагностических исследований «АрхиМед» по ТУ 9440-001-98944313-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед-Рей" (ООО "Мед-Рей"), Россия, 129343, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Свиблово, пр-д Серебрякова, д. 11, к. 1, эт. 1, помещ. I, ком. 1-7

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед-Рей" (ООО "Мед-Рей"), Россия, 129343, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Свиблово, пр-д Серебрякова, д. 11, к. 1, эт. 1, помещ. I, ком. 1-7

Место производства медицинского изделия

ООО "Мед-Рей", Россия, 129343, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Свиблово, пр-д Серебрякова, д. 11, к. 1, эт. 1, помещ. I, ком. 1-7

Номер регистрационного досье № РД-58586/75824 от 24.10.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.50.190**

приказом Росздравнадзора от 30 октября 2023 года № 7671

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0074261