



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 июля 2024 года № ФСЗ 2007/00088

На медицинское изделие

Пленка рентгенографическая для маммографии UM-MA

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Россия,
123154, Москва, ул. Берзарина, д. 19, к. 1

Производитель

**"ФУДЖИФИЛЬМ Корпорейшн", Япония,
FUJIFILM Corporation, 26-30 Nishiazabu 2-Chome, Minato-ku, Tokyo,
106-8620, Japan**

Место производства медицинского изделия

**FUJIFILM MATERIAL MANUFACTURING CO., LTD., Shizuoka Area, 200
Onakazato, Fujinomiya, Shizuoka 418-8666, Japan**

Номер регистрационного досье № РД-61610/109607 от 19.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.11.130

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 июля 2024 года № 4234
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0076125

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 июля 2024 года

№ ФСЗ 2007/00088

Лист 1

На медицинское изделие

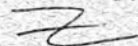
Пленка рентгенографическая для маммографии UM-MA, в составе:

1. Пленка рентгенографическая для маммографии UM-MA, в вариантах исполнения:

1.1. Пленка рентгенографическая для маммографии UM-MA 18x24 - 100 шт./уп.

1.2. Пленка рентгенографическая для маммографии UM-MA 24x30 - 100 шт./уп.

2. Инструкция по эксплуатации - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения




А.В. Самойлова

0144431