



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 марта 2024 года № РЗН 2017/6097

На медицинское изделие

**Пленка медицинская рентгеновская "Super HR-U"**

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-61153/110802 от 01.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 26.60.11.130

приказом Росздравнадзора от 11 марта 2024 года № 1252  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0078200