



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 мая 2024 года

№ РЗН 2017/6449

На медицинское изделие

**Программное обеспечение муРКFiT на основе веб-приложения, версия 3
и ее варианты от 3.4.3 до 3.9.9 (для медицинских работников)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Такеда Фармасьютикалс С.Ш.А., Инк.", США,

**Takeda Pharmaceuticals U.S.A., Inc., 95 Hayden Ave, Lexington, Massachusetts,
02421, USA**

Производитель

"Такеда Фармасьютикалс С.Ш.А., Инк.", США,

**Takeda Pharmaceuticals U.S.A., Inc., 95 Hayden Ave, Lexington, Massachusetts,
02421, USA**

Место производства медицинского изделия

**Takeda Pharmaceuticals U.S.A., Inc., 95 Hayden Ave, Lexington, Massachusetts,
02421, USA**

Номер регистрационного досье № РД-61437/18173 от 14.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 58.29.32.000

приказом Росздравнадзора от 16 мая 2024 года № 2788
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0077244