



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 ноября 2024 года № РЗН 2024/23908

На медицинское изделие

Датчики ультразвуковые к процессорам ультразвуковым эндоскопическим

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 Healthcare Manufacturing Corporation Sano Office, 700 Konaka-Cho,
Sano City, Tochigi, 327-0001, Japan

Номер регистрационного досье № РД-63727/53057 от 25.07.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.140

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 ноября 2024 года № 6242
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0080324

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

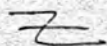
от 01 ноября 2024 года № РЗН 2024/23908

Лист 1

На медицинское изделие

Датчики ультразвуковые к процессорам ультразвуковым эндоскопическим,
в составе:

1. Датчики ультразвуковые к процессорам ультразвуковым эндоскопическим, в исполнениях: P2620-L, PB2020-M, PB2020-M2.
2. Эксплуатационная документация.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова
0150636