



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 ноября 2018 года № ФСЗ 2011/10109

На медицинское изделие

Источники света эндоскопические с принадлежностями

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

Производитель

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

Место производства медицинского изделия

FUJIFILM Corporation, 26-30 Nishiazabu 2-Chome, Minato-ku, Tokyo, 106-8620,
Japan

Номер регистрационного досье № РД-23809/51304 от 20.09.2018

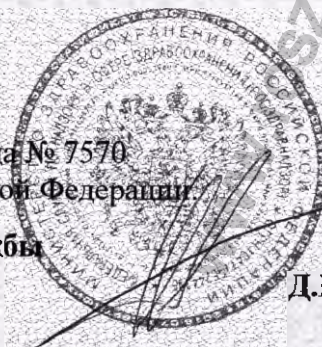
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.119

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 ноября 2018 года № 7570
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0040987

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 ноября 2018 года № ФСЗ 2011/10109

Лист 1

На медицинское изделие

Источники света эндоскопические с принадлежностями:

Источники света эндоскопические, варианты исполнения: XL-4450, PS2-HP, BL-7000.

Принадлежности:

1. Лампы для источников света эндоскопических: LMP-FIL, LMP-SD, LMP-001, LMP-002 - не более 50 шт.
2. Резервуары для воды: WT-2, WT-4, WT-603 - не более 5 шт.
3. Кабель питания.
4. Руководство пользователя.
5. Тестер для проверки герметичности: LT-7, LT-7F - не более 5 шт.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков
0049749