



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 февраля 2021 года № ФСЗ 2011/10353

На медицинское изделие

Бумага для медицинских регистрирующих приборов в рулонах, пачках, листах, печатных комплектах или отдельных упаковках

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Сони Корпорейшн", Япония,

Sony Corporation, 1-7-1, Konan, Minato-ku, Tokyo, 108-0075, Japan

Производитель

"Сони Корпорейшн", Япония,

Sony Corporation, 1-7-1, Konan, Minato-ku, Tokyo, 108-0075, Japan

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-38623/102171 от 11.01.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 февраля 2021 года № 657
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0054178

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 февраля 2021 года № ФСЗ 2011/10353

Лист 1

На медицинское изделие

Бумага для медицинских регистрирующих приборов в рулонах, пачках, листах, печатных комплектах или отдельных упаковках:

- UPP-110HG.
- UPP-110HD.
- UPP-110S.
- UPP-210HD.
- UPP-210SE.
- UPP-725.
- UPC-21S.
- UPC-21L.
- UPC-24SA.
- UPC-24LA.
- UPC-R80MD.
- UPC-R81MD.
- UPP-84S.
- UPP-84HG.

Место производства:

1. Oji Kinocloth (Shanghai) Co., Ltd., No.7575, Songze Dadao, Qingpu District, Shanghai, P.R. China.
2. Sony Storage Media Manufacturing Corporation Tagajo Site, 3-4-1 Sakuragi, Tagajo-shi, Miyagi 985-0842, Japan.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0079744