



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 22 марта 2021 года № ФСЗ 2009/04696

На медицинское изделие  
**Пленка рентгеновская медицинская**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Акционерное общество "Сони Электроникс" (АО "Сони Электроникс"), Россия,  
123103, Москва, Карамышевский пр-д, д. 6

Производитель  
"Сони Корпорейшн", Япония,  
Sony Corporation, 1-7-1, Konan, Minato-ku, Tokyo, 108-0075, Japan

Место производства медицинского изделия  
Sony Storage Media Manufacturing Corporation Tagajo Site, 3-4-1 Sakuragi,  
Tagajo-shi, Miyagi 985-0842, Japan

Номер регистрационного досье № РД-38756/103236 от 14.01.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 марта 2021 года № 2356  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

0055644

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 марта 2021 года

№ ФСЗ 2009/04696

Лист 1

На медицинское изделие

**Пленка рентгеновская медицинская:**

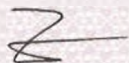
варианты исполнения:

- UPT-517BL;

- UPT-514BL;

- UPT-512BL;

- UPT-510BL.



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0081816