



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 декабря 2018 года № ФСЗ 2008/01838

На медицинское изделие
Камера мультимедийная термографическая Drystar AXYS
с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Агфа Н.В.", Бельгия,
Agfa N.V., Septestraat 27, B-2640, Mortsel, Belgium

Производитель
"Агфа Н.В.", Бельгия,
Agfa N.V., Septestraat 27, B-2640, Mortsel, Belgium

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-25137/70377 от 21.12.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2018 года № 9137
Директор Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0041652

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 декабря 2018 года

№ ФСЗ 2008/01838

Лист 1

На медицинское изделие

Камера мультимедийная термографическая Drystar AXYS с принадлежностями:

Принадлежности:

1. Кабели сетевые.
2. Кабели сигнальные.
3. Кабели заземляющие.
4. Лоток для пленки.
5. Предохранители, 2 шт.
6. Накопитель на флэш-карте для резервного копирования данных.
7. Программное обеспечение на компакт-дисках.
8. Руководство по эксплуатации.

Место производства:

1. Agfa-Gevaert HealthCare GmbH, Tegernseer Landstr. 161, 81539 München, Germany.
2. Agfa-Gevaert HealthCare GmbH, Max-Planck-Str. 1, 82380 Peißenberg, Germany.
3. Agfa (Wuxi) Imaging Co., Ltd., No.1 Workshop, 115# Plot, National Hi-Tech Industrial Development Zone Wuxi, Jiangsu, 214028, China.

И

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0050446