



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 24 августа 2011 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

**Закрытое акционерное общество "Сони Электроникс",
(ЗАО "Сони Электроникс"), Россия,
123103, Москва, Карамышевский проезд, д. 6**

Производитель

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

Место производства медицинского изделия

**Sony Chemical & Information Device Corporation, Tagajo Plant, 3-4-1 Sakuragi,
Tagajo, Miyagi 985-0842, Japan**

Номер регистрационного досье № 20491 от 02.06.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 августа 2011 года № 5326-Пр/11
и приказом от 06 мая 2016 года № 3936 от замены
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0019309

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 августа 2011 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.



Приказом от 06 мая 2016 года № 3936 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0019135