



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 26 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/10717

На медицинское изделие  
**Пленка медицинская рентгеновская**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"Кэарстрим Хэлс, Инк.", США,  
Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA

Производитель  
"Кэарстрим Хэлс, Инк.", США,  
Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № 28803 от 21.07.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 23 7240

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 сентября 2011 года № 6198-Пр/11  
и приказом от 13 декабря 2016 года № 14122 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.Ю. Павлюков**



0027548



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/10717

Лист 1

На медицинское изделие

**Пленка медицинская рентгеновская:**

- Trimax TXB Laser Imaging Film.
- Trimax TXM Laser Imaging Film.

**Место производства:**

1. Carestream Health, Inc., 8124 Pacific Avenue, White City, Oregon 97503, USA.
2. Carestream Health, Inc., 2000 Howard Smith Ave. West, Windsor, Colorado 80550, USA.

Z

Приказом от 13 декабря 2016 года № 14122 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

0029662