



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 ноября 2018 года № РЗН 2015/2950

На медицинское изделие

Пленка термографическая медицинская Drystar DT 10 B

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
Agfa N.V., Septestraat 27, B-2640, Mortsel, Belgium

Номер регистрационного досье № РД-24676/65743 от 21.11.2018

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 30 ноября 2018 года № 8140
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0041146

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 ноября 2018 года № РЗН 2015/2950

Лист 1

На медицинское изделие

Пленка термографическая медицинская Drystar DT 10 B:
варианты исполнений:

1. Формат 8x10 дюймов (20x25) (упаковка - 100 листов),
2. Формат 10x12 дюймов (25x30) (упаковка - 100 листов);
3. Формат 11x14 дюймов (28x35) (упаковка - 100 листов);
4. Формат 14x14 дюймов (35x35) (упаковка - 100 листов);
5. Формат 14x17 дюймов (35x43) (упаковка - 100 листов).

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0049649