



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 марта 2014 года № ФСЗ 2007/00667

На медицинское изделие
Реактивы для обработки рентгеновских пленок для стоматологии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**«Кэаретрим Хэлс, Инк.», США,
Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA**

Производитель
**«Кэаретрим Хэлс, Инк.», США,
Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA**

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-3139/3715 от 17.02.2014

Вид медицинского изделия -

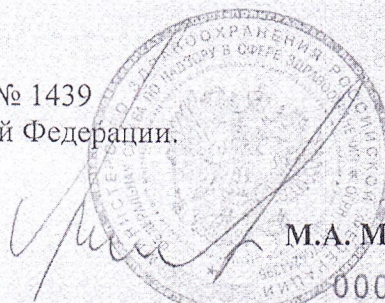
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9890

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 марта 2014 года № 1439
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0007623

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 марта 2014 года № ФСЗ 2007/00667

Лист 1

На медицинское изделие

Реактивы для обработки рентгеновских пленок для стоматологии:

- проявитель Rapid Access Developer,
- проявитель CARESTREAM DENTAL X-ray Developer,
- проявитель и восстановитель READYMATIC Developer and Replenisher,
- фиксаж Rapid Access Fixer,
- фиксаж CARESTEAM DENTAL X-ray Fixer,
- фиксаж и восстановитель READYMATIC Fixer and Replenisher.

Организации-изготовители:

1. Carestream Health, Inc., 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA.
2. FUJIFILM Belgium NV, Europark-Noord 21-22, 9100 Sint-Niklaas, Belgium.

Место производства:

1. 150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA.
2. Europark-Noord 21-22, 9100 Sint-Niklaas, Belgium.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0005948