



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 19 ноября 2018 года № ФСЗ 2007/00093

На медицинское изделие

Пленка медицинская термографическая и лазерная:  
DI-AT, DI-NT, DI-NL, DI-NL2, DI-AL, DI-ML

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Акционерное Общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Россия, 123154, Москва,  
ул. Берзарина, д. 19, к. 1

Производитель  
"ФУДЖИФИЛЬМ Корпорейшн", Япония,  
FUJIFILM Corporation, 26-30, Nishiazabu 2-Chome, Minato-Ku, Tokyo, 106-8620,  
Japan

Место производства медицинского изделия  
FUJIFILM Corporation, 26-30, Nishiazabu 2-Chome, Minato-Ku, Tokyo, 106-8620,  
Japan

Номер регистрационного досье № РД-24335/61845 от 24.10.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.000

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2018 года № 7850  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0039022