



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 августа 2017 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  
Акционерное общество "Сони Электроникс" (АО "Сони Электроникс"), Россия,  
123103, Москва, Карамышевский пр-д, д. 6

Производитель

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

Место производства медицинского изделия  
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-18819/45330 от 07.08.2017

Вид медицинского изделия 291550

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 17.12.14.160

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 августа 2017 года № 7127  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0034238



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 августа 2017 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.
- UPP-84S.
- UPP-84HG.

Место производства:

1. Sony Storage Media Manufacturing Corporation Tagajo Site, 3-4-1 Sakuragi, Tagajo-shi, Miyagi 985-0842, Japan.
2. Oji Kinocloth (Shanghai) Co., Ltd., No. 7575, Songze Dadao, No.7575, Songze Dadao, Qingpu District, Shanghai, P.R. China.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0039385