



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 03 апреля 2017 года № ФСР 2008/02715

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный автоматизированной обработки и протоколирования медицинских диагностических исследований «АрхиМед» по ТУ 9440-001-98944313-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед-Рей"

(ООО "Мед-Рей"), Россия,

129343, Москва, ул. Уржумская, д. 4, стр. 33, помещение 4А

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед-Рей"

(ООО "Мед-Рей"), Россия,

129343, Москва, ул. Уржумская, д. 4, стр. 33, помещение 4А

Место производства медицинского изделия

ООО "Мед-Рей", Россия, 129343, Москва, ул. Уржумская, д. 4, стр. 33

Номер регистрационного досье № РД-16561/79598 от 20.03.2017

Вид медицинского изделия 240300

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4200

приказом Росздравнадзора от 03 апреля 2017 года № 2781
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0030888