



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18.06.1996 № МЗ РФ № 96/375

На медицинское изделие

Рентгеновские системы PRESTILIX/TFX

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

GE MEDICAL SYSTEMS

Производитель

GE MEDICAL SYSTEMS

Место производства медицинского изделия

Франция

Номер регистрационного досье № МЗ РФ № 96/375

Вид медицинского изделия: ---

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: ---

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: ---

Приказом Росздравнадзора от 18.06.1996. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

_____подпись_____