



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26.09.1995 № МЗ РФ № 95/259

На медицинское изделие

Ультразвуковой аппарат "LOGIQ" в модификации: LOGIQ a100, LOGIQ 200, LOGIQ 400, LOGIQ 400 MR3, LOGIQ 400 CL

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

GE MEDICAL SYSTEMS

Производитель

GE MEDICAL SYSTEMS

Место производства медицинского изделия

Франция

Номер регистрационного досье № МЗ РФ № 95/259

Вид медицинского изделия: ---

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: ---

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: ---

Приказом Росздравнадзора от 26.09.1995. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

подпись