



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 сентября 2007 года № ФСЗ 2007/00319

На медицинское изделие

Негатоскопы медицинские "PLANILUX", серий DE, DEN, DX, DXH, DXM,  
DXHM

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "РЕНЕКС" (ЗАО "РЕНЕКС"), Россия,  
630063, г. Новосибирск, ул. Декабристов, д. 269

Производитель

"Герэтебау Феликс Шульте ГмбХ энд Ко. КГ", Германия,  
Geratebau Felix Shulte GmbH & Co.KG,  
Rangestrasse 46-48, D 59581, Warstein, Germany

Место производства медицинского изделия

Rangestrasse 46-48, D 59581, Warstein, Germany

Номер регистрационного досье № 19811 от 21.06.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4220

приказом Росздравнадзора от 18 сентября 2007 года № 2751-Пр/07  
и приказом от 31 октября 2014 года № 7399 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко  
0009591