



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 августа 2017 года № ФСЗ 2010/07226

На медицинское изделие
Устройство биопсийное Pro-Mag

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Аргон Медикал Девайsez, Инк.", США,
Argon Medical Devices, Inc., 1445 Flat Creek Road, Athens, Texas, 75751, USA

Производитель
"Аргон Медикал Девайsez, Инк.", США,
Argon Medical Devices, Inc., 1445 Flat Creek Road, Athens, Texas, 75751, USA

Место производства медицинского изделия
Argon Medical Devices, Inc., 1445 Flat Creek Road, Athens, Texas, 75751, USA

Номер регистрационного досье № РД-18700/42781 от 26.07.2017

Вид медицинского изделия 232720

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 августа 2017 года № 6846
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0033912

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 августа 2017 года № ФСЗ 2010/07226

Лист 1

На медицинское изделие
Устройство биопсийное Pro-Mag:
варианты исполнения: I 2.5 Ultra, Ultra ST.

Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
szdravnadzor.ru



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0038853