



[FDA Home Page](#) | [CDRH Home Page](#) | [Search](#) | [CDRH A-Z Index](#) | [Contact CDRH](#)



[510 \(k\)](#) | [Registration](#) | [Listing](#) | [Adverse Events](#) | [PMA](#) | [Classification](#) | [CLIA](#)
[CFR Title 21](#) | [Advisory Committees](#) | [Assembler](#) | [Recalls](#) | [Guidance](#) | [Standards](#)

[New Search](#)

[Back To Search Results](#)

Product Classification Database

Device	System,Electrogastrography(Egg)
Regulation Description	Electrogastrography system.
Regulation Medical Specialty	Gastroenterology/Urology
Review Panel	Gastroenterology/Urology
Product Code	MYE
Submission Type	510(k)
Regulation Number	876.1735
Device Class	2
GMP Exempt?	No
Third Party Review	Not Third Party Eligible

Database Updated 7/06/2007

[CDRH Home Page](#) | [CDRH A-Z Index](#) | [Contact CDRH](#) | [Accessibility](#) | [Disclaimer](#)
[FDA Home Page](#) | [Search FDA Site](#) | [FDA A-Z Index](#) | [Contact FDA](#) | [HHS Home Page](#)

Center for Devices and Radiological Health / CDRH