



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 13 февраля 2017 года № РЗН 2015/2629**

На медицинское изделие

**Обеспечение программное медицинское на электронных носителях CS770
IntelliSpace Critical Care and Anesthesia (ICCA) версии H.0 для ведения
документации, построения медицинской карты и поддержки принятия решений**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ФИЛИПС" (ООО "ФИЛИПС"),
Россия, 123022, Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13**

Производитель

**"Филипс Медикал Системс", США,
Philips Medical Systems, 3000 Minuteman Road, Andover, MA 01810-1099, USA**

Место производства медицинского изделия

Philips Medical Systems, 3000 Minuteman Road, Andover, MA 01810-1099, USA

Номер регистрационного досье № РД-15392/84177 от 27.01.2017

Вид медицинского изделия 276020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4280

приказом Росздравнадзора от 13 февраля 2017 года № 981
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0029877