



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 03 февраля 2020 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

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

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-30843/87475 от 16.01.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **26.60.12.119**

приказом Росздравнадзора от 03 февраля 2020 года № 679
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0047100