



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 мая 2015 года № РЗН 2015/2629

На медицинское изделие

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

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
ООО "Филипс", Россия,
123022, Москва, ул. Сергея Макеева, д.13

Производитель

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

Место производства медицинского изделия
3000 Minuteman Road Andover, MA 01810, USA

Номер регистрационного досье № РД-5892/48527 от 26.12.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4280

приказом Росздравнадзора от 05 мая 2015 года № 2973
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0011555