

DC 244 986



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

FEDERAL SERVICE OF HEALTH CARE

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
REGISTRATION CERTIFICATE**

**№ ФСЗ 2012/12940**

от 15 октября 2012 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

«Филипс Медикал Системс Недерланд Б.В.», Нидерланды,  
Philips Medical Systems Nederland B.V., Boschdijk 525, 5621 JG Eindhoven,  
The Netherlands

и подтверждает, что изделие медицинского назначения (изделие медицинской техники)

Система диагностическая ультразвуковая ClearVue с принадлежностями  
(см. Приложение на 1 листе)

производства

«Филипс Ультрасаунд, Инк.», США,  
Philips Ultrasound, Inc., 22100 Bothell Everett Highway, Bothell, WA, 98021-8431,  
USA

класс потенциального риска 2а

ОКП 94 4280

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД №20813 от 21.06.2012

приказом Росздравнадзора от 15 октября 2012 года №1905-Пр/12

разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Е.А. Тельнова



0001048



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

FEDERAL SERVICE OF HEALTH CARE

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
REGISTRATION CERTIFICATE**

**№ ФСЗ 2012/12940**

от 15 октября 2012 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

«Филипс Медикал Системс Недерланд Б.В.», Нидерланды,  
Philips Medical Systems Nederland B.V., Boschdijk 525, 5621 JG Eindhoven,  
The Netherlands

и подтверждает, что изделие медицинского назначения (изделие медицинской техники)

Система диагностическая ультразвуковая ClearVue с принадлежностями  
(см. Приложение на 1 листе)

производства

«Филипс Ультрасаунд, Инк.», США,  
Philips Ultrasound, Inc., 22100 Bothell Everett Highway, Bothell, WA, 98021-8431,  
USA

класс потенциального риска 2а

ОКП 94 4280

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД №20813 от 21.06.2012

приказом Росздравнадзора от 15 октября 2012 года №1905-Пр/12

разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Е.А. Тельнова



0001048

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
ATTACHMENT**

Лист 1

№ ФСЗ 2012/12940

I. Система диагностическая ультразвуковая ClearVue, варианты исполнения:  
ClearVue 350, ClearVue 550, в составе:

1. Монитор.
2. Панель управления.
3. Блок базовый.

II. Принадлежности:

1. Лента бумажная термическая специальная (не более 10 рулонов).
2. Ванночки для дезинфекции датчиков (не более 2 шт.).
3. Гель для пациентов (не более 24 флаконов).
4. Датчики ультразвуковые (не более 20 шт.).
5. Держатели датчиков (не более 8 шт.).
6. Заслонки (не более 2 шт.).
7. Кабели (не более 20 шт.).
8. Кабель ЭКГ (не более 20 шт.).
9. Насадки биопсийные для ультразвуковых датчиков (не более 20 шт.).
10. Отведения ЭКГ (не более 20 шт.).
11. Переключатели ножные (педаль) (не более 2 шт.).
12. Принтеры (не более 4 шт.).
13. Программное обеспечение специальное медицинское на электронных носителях (не более 20 штук).
14. Руководство по эксплуатации на электронном или бумажном носителях (не более 6 шт.).
15. Устройства обеспечения бесперебойного питания (не более 2 шт.).
16. Электроды ЭКГ (не более 20 упак.).

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Е.А. Тельнова

15 октября 2012 года

0001716