



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ РЗН 2013/901**

от 19 августа 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
«Сименс Хелскеа Диагностикс Инк.», США,
Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 511 Benedict Avenue, Tarrytown, NY
10591-5097, USA

и подтверждает, что медицинское изделие

Анализатор крови при критических состояниях «Rapidpoint 500»
(Рапидпойнт 500) с принадлежностями
производства

«Сименс Хелскеа Диагностикс Инк.», США,
Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 511 Benedict Avenue, Tarrytown, NY
10591-5097, USA

место производства:

Siemens Healthcare Diagnostics Manufacturing Ltd., Northern Road, Chilton
Industrial Estate, Sudbury, Suffolk CO10 6DX, UK

класс потенциального риска 2a

ОКП 94 4310

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 42528 от 05.12.2012

приказом Росздравнадзора от 19 августа 2013 года № 4249-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0001861

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

№ РЗН 2013/901

Лист 1

- I. Анализатор крови при критических состояниях «Rapidpoint 500» (Рапидпоинт 500).
II. Принадлежности:
1. Порт для ввода образца (Luer/capillary) - 2 шт.
 2. Контейнер для вскрытия и утилизации ампул контроля качества.
 3. Бумага для встроенного принтера (Printer paper) - 1 рулон.
 4. Шнур электропитания (Power cord) - не более 3 шт.
 5. Руководство оператора (Documentation) на CD.

(Handwritten mark)

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
19 августа 2013 года



(Handwritten signature)
М.А. Мурашко

0001807