



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 Хелсека Диагностике 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 Хелсека Диагностике 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*  
М.А. Мурашко

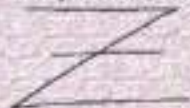
0001861

**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.



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



  
М.А. Мурашко

0001807