



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

На медицинское изделие

Система контроля позиционирования пациента навигационная для планирования и проведения сеанса лучевой терапии с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Си-Рад Позিশнинг ЭйБи", Швеция,

C-Rad Positioning AB, Sjukhusvägen 12K, SE-753 09 Uppsala, Sweden

Производитель

"Си-РАД Позিশнинг ЭйБи", Швеция,

C-RAD Positioning AB, Sjukhusvägen 12K, SE-753 09 Uppsala, Sweden

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-50263/98538 от 24.05.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 10 листах

приказом Росздравнадзора от 10 августа 2023 года № 5141
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0071585

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 1

На медицинское изделие

Система контроля позиционирования пациента навигационная для планирования и проведения сеанса лучевой терапии с принадлежностями,
в составе:

1. Система навигационная лазерная для проведения сеанса лучевой терапии Catalyst+, в составе:

1.1. Сканер Catalyst+ - 1 шт. (для конфигурации Catalyst+), в составе:

- сканер Catalyst+ - 1 шт.;

- блок питания с кабелем модель АНМ150PS19 производитель XP Power, Великобритания - 1 шт.;

- блок питания с кабелем модель АКМ45US24 производитель XP Power, Великобритания - 1 шт.;

- коробка переключения передач Catalyst - 1 шт.

1.2. Сканер Catalyst+ - 2 шт. (для конфигурации Catalyst+ HD) (при необходимости), в составе:

- сканер Catalyst+ - 1 шт.;

- блок питания с кабелем модель АНМ150PS19 производитель XP Power, Великобритания - 1 шт.;

- блок питания с кабелем модель АКМ45US24 производитель XP Power, Великобритания - 1 шт.;

- коробка переключения передач Catalyst - 1 шт.

1.3. Пульт дистанционного управления Catalyst, в составе:

- пульт - 1 шт.;

- батарейки типа AAA - 2 шт.;

- ИК-приемник с кабелем USB- 1 шт.

1.4. Комплекты для крепления на тресе - не более 3 компл., в составе:

- металлический трес - 2 шт.;

- крепежные элементы - не более 60 шт.

1.5. Оптоволоконные расширители EX-1447 производитель Exsys, Польша - не более 8 шт., в составе:

- модуль оптоволоконного расширителя - 2 шт.;

- кабель USB - 2 шт.

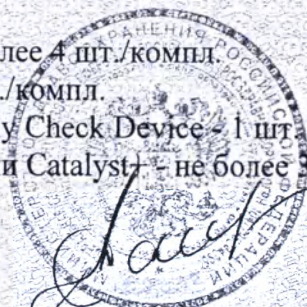
1.6. Комплект кабелей соединительных - не более 4 шт./компл.

1.7. Комплект кабелей сетевых - не более 2 шт./компл.

1.8. Устройство для ежедневной проверки Daily Check Device - 1 шт.

1.9. Комплекты для предварительной установки Catalyst+ - не более 3 компл.,

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0122838

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 2

в составе:

- аудиокабель - 1 шт.;
- кабель акустический - 1 шт.;
- кабель управления - 1 шт.;
- кабель сетевой - 2 шт.;
- волоконно-оптический кабель - 2 шт.;
- кронштейн для трубы - 1 шт.;
- соединительная муфта - 1 шт.;
- потолочное крепление - 1 шт.;
- крепежные элементы - не более 100 шт.;
- лента крепежная - 1 шт.
- 1.10. Программное обеспечение c4D на компакт-диске - не более 10 шт.
- 1.11. Программное обеспечение позиционирования пациента cPosition - 1 шт.
- 1.12. Программное обеспечение для детектирования движения во время лечения cMotion - 1 шт. (при необходимости).
- 1.13. Программное обеспечение для управления лечением по дыханию cRespiration - 1 шт. (при необходимости).
- 1.14. IT пакет Catalyst - не более 2 компл., в составе:
 - рабочая станция, марки Dell модели Precision;
 - клавиатура марки Dell - 2 шт.;
 - манипулятор "мышь", марки Dell - 2 шт.;
 - монитор 19" или 22" марки Dell модели Dell 19 Monitor, или Dell 22 Monitor - 2 шт.;
 - KVM расширитель, марки Black Box - 2 шт.;
 - система акустическая, марки PreSonus;
 - комплект кабелей сетевых - 6 шт.;
 - комплект кабелей соединительных - 1 шт.
- 1.15. Очки для визуальной подготовки с контрольным устройством и USB-адаптером Visual Coaching Googles модель Moverio, производитель Epson, Япония - не более 3 шт.
- 1.16. Эксплуатационная документация, в составе:
 - руководство по эксплуатации;
 - руководство пользователя.

Принадлежности:

1. Фантом для верификации кВ и мВ изображений Routine QA модель Pental, производитель Modus Medical Devices Inc., Канада - не более 2 шт.
2. Планшет для визуальной подготовки с гибким креплением и USB-адаптером Visual Coaching Tablet Device модель Tab, производитель Lenovo, Китай - не более 3 шт.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

А.В. Самойлова

0122839

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 3

3. Световые панели визуального отслеживания Visual Coaching Light Panels - не более 12 шт.

4. Система управления световыми панелями - 1 шт., в составе:

- DMX-декодер - 1 шт.;
- PC-адаптер - 1 шт.;
- адаптер с USB-кабелем модель EX-1335HNV, производитель Exsys, Польша - 1 шт.;
- блок питания модель AHM180PS24, производитель XP Power, Великобритания - 1 шт.;
- комплект кабелей соединительных - 2 шт.;
- комплект кабелей сетевых - 2 шт.;
- руководство пользователя.

5. Пакет cEleкта Response модель USB2-EX20M, производитель DELTACO, Швеция (кабель-удлинитель USB) - не более 2 шт.

6. Модуль синхронизации Gating Box Philips BigBore, - не более 2 шт., в составе:

- модуль синхронизации - 1 шт.;
- кабель питания - 1 шт.;
- соединительный кабель - 1 шт.

7. Модуль синхронизации Gating Box Siemens Open - не более 2 шт., в составе:

- модуль синхронизации - 1 шт.;
- кабель питания - 1 шт.;
- соединительный кабель - 1 шт.

8. Модуль синхронизации Gating Box Toshiba - не более 2 шт., в составе:

- модуль синхронизации - 1 шт.;
- кабель питания - 1 шт.;
- соединительный кабель - 1 шт.

9. Модуль синхронизации Gating Box GE - не более 2 шт., в составе:

- модуль синхронизации - 1 шт.;
- кабель питания - 1 шт.;
- соединительный кабель - 1 шт.

10. Модуль синхронизации Gating Box TrueBeam - не более 2 шт., в составе:

- модуль синхронизации - 1 шт.;
- кабель питания - 1 шт.;
- соединительный кабель - 1 шт.

11. Модуль синхронизации Gating Box IBA - не более 2 шт., в составе:

- модуль синхронизации - 1 шт.;
- кабель питания - 1 шт.;

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0122840

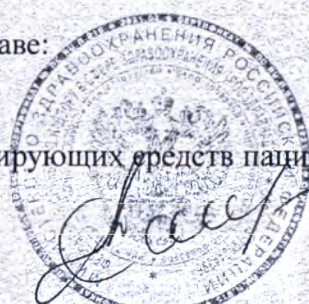
**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 4

- соединительный кабель - 1 шт.
- 12. Программное обеспечение Advance SRT Solution - не более 20 шт.
- 13. Программное обеспечение Advanced Data Security - не более 20 шт.
- 14. Программное обеспечение cMOSAIQ - не более 20 шт.
- 15. Монитор 19" или 22", марки Dell модели Dell 19 Monitor, или Dell 22 Monitor - не более 5 шт.
- 16. Устройство регистрации, валидации фиксирующих средств пациента cAccessory - не более 2 компл., в составе:
 - 16.1. Антенна RFID марки Alien Technology - 1 шт.
 - 16.2. Считыватель RFID марки Alien Technology - 1 шт.
 - 16.3. Инжектор PoE марки Alien Technology - 1 шт.
 - 16.4. Метки RFID марки Alien Technology - не более 1000 шт.
 - 16.5. Комплекты потолочного монтажа - не более 2 компл., в составе:
 - потолочный переходник с одинарной балкой - 1 шт.;
 - регулируемый адаптер для подвесного потолка - 1 шт.
 - 16.6. Кронштейн для крепления - не более 2 шт.
 - 16.7. Крепление универсальное - 1 шт.
 - 16.8. Комплект крепления на тросе - не более 3 шт., в составе:
 - металлический трос - 2 шт.;
 - крепежные элементы - не более 60 шт.
 - 16.9. Комплект кабелей экранированных - 2 шт., в составе:
 - экранированный кабель Ethernet;
 - экранированный Cat 5e.
 - 16.10. IT пакет cAccessory - не более 2 компл., в составе:
 - рабочая станция марки Dell модели Precision;
 - клавиатура марки Dell - 2 шт.;
 - манипулятор "мышь" марки Dell - 2 шт.;
 - монитор 19" или 22", марки Dell модели Dell 19 Monitor, или Dell 22 Monitor - 2 шт.;
 - KVM расширитель марки Black Box - 2 шт.;
 - комплект кабелей сетевых - 6 шт.;
 - комплект кабелей соединительных - 1 шт.
 - 16.11. Программное обеспечение c4D - 1 шт.
 - 16.12. Эксплуатационная документация, в составе:
 - руководство по эксплуатации;
 - руководство пользователя.
- 17. Устройство регистрации и валидации фиксирующих средств пациента

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0122841

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 5

и бесконтактной идентификации пациента по лицу сAutoVerify - не более 2 компл., в составе:

- программное обеспечение сAutoVerify - 1 шт.;
- эксплуатационная документация, в составе: руководство по эксплуатации, руководство пользователя.

17.1. Устройство регистрации и валидации фиксирующих средств пациента сAccessory - не более 2 компл., в составе:

- 17.1.1. Антенна RFID марки Alien Technology - 1 шт.
- 17.1.2. Считыватель RFID марки Alien Technology - 1 шт.
- 17.1.3. Инжектор PoE марки Alien Technology - 1 шт.
- 17.1.4. Метки RFID марки Alien Technology - не более 1000 шт.
- 17.1.5. Комплекты потолочного монтажа - не более 2 компл., в составе:
 - потолочный переходник с одинарной балкой - 1 шт.;
 - регулируемый адаптер для подвесного потолка - 1 шт.
- 17.1.6. Кронштейн для крепления - не более 2 шт.
- 17.1.7. Крепление универсальное - 1 шт.
- 17.1.8. Комплект крепления на тросе - не более 3 шт., в составе:
 - металлический трос - 2 шт.;
 - крепежные элементы - не более 60 шт.
- 17.1.9. Комплект кабелей экранированных - 2 шт.
- 17.1.10. IT пакет сAccessory - не более 2 компл., в составе:
 - рабочая станция марки Dell модели Precision;
 - клавиатура марки Dell - 2 шт.;
 - манипулятор "мышь" марки Dell - 2 шт.;
 - монитор 19" или 22", марки Dell модели Dell 19 Monitor, или Dell 22 Monitor - 2 шт.;
 - KVM расширитель марки Black Box - 2 шт.;
 - комплект кабелей сетевых - 6 шт.;
 - комплект кабелей соединительных - 1 шт.
- 17.1.11. Программное обеспечение с4D - 1 шт.
- 17.1.12. Эксплуатационная документация, в составе:
 - руководство по эксплуатации;
 - руководство пользователя.

17.2. Устройство бесконтактной идентификации пациента по лицу

сPatient - не более 2 компл., в составе:

- планшет настенный Tablet MS Surface Pro или Tablet MS Surface Pro+ производитель Microsoft, США - 1 шт.;

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0122842

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 6

- дисплей рабочей станции 15" модели ET, производитель Elo Touch Solutions, Китай - 1 шт.;

- KVM расширитель марки Black Box - 1 шт.;

- IP-камера PoE, марки Axis - не более 3 шт.;

- инжектор PoE, марки Axis - 1 шт.;

- комплект кабелей соединительных - 2 шт.;

- комплект кабелей сетевых - 2 шт.

2. Система сканирования поверхности с возможностями реконструкции 4Д-КТ и гейтинга для проведения сеанса лучевой терапии Sentinel (при необходимости), в составе:

2.1. Сканер Sentinel LS200, в составе:

- сканер Sentinel LS200 - 1 шт.;

- блок питания с кабелем модель PCM50UD08 производитель XP Power, Великобритания - 1 шт.

2.2. Комплект для крепления на тросе - не более 3 компл., в составе:

- металлический трос - 2 шт.;

- крепежные элементы - не более 60 шт.

2.3. Кабель удлинительный в сборе - 1 шт.

2.4. Устройство ежедневной проверки Daily Check Device - 1 шт.

2.5. Устройство управления терапевтическим столом с лазерной системой контроля Laser Control Box - 1 шт. (при необходимости).

2.6. Колонка элеваторная лазерная Laser Elevator Column (при необходимости) - не более 3 компл., в составе:

- колонка элеваторная лазерная Laser Elevator Column - 1 шт.;

- мобильные лазеры HIT - не более 3 шт.

2.7. Комплект для предварительной установки Sentinel- не более 3 компл., в составе:

- аудиокабель - 1 шт.;

- кабель акустический - 1 шт.;

- кабель управления - 1 шт.;

- кабель сетевой - 2 шт.;

- волоконно-оптический кабель - 2 шт.;

- кронштейн для трубы - 1 шт.;

- соединительная муфта - 1 шт.;

- потолочное крепление - 1 шт.;

- крепежные элементы - не более 100 шт.;

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0122843

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 7

- лента крепежная - 1 шт.

2.8. Программное обеспечение c4D на компакт диске - 1 шт.

2.9. IT пакет Sentinel - не более 2 компл., в составе:

- рабочая станция марки Dell модели Precision;

- клавиатура марки Dell - 2 шт.;

- манипулятор "мышь" марки Dell - 2 шт.;

- монитор 19" или 22", марки Dell модели Dell 19 Monitor, или Dell 22 Monitor - 2 шт.;

- KVM расширитель марки Black Box - 2 шт.;

- система акустическая марки PreSonus;

- комплект кабелей сетевых - 6 шт.;

- комплект кабелей соединительных - 1 шт.

2.10. Очки для визуальной подготовки с контрольным устройством и USB-адаптером Visual Coaching Googles модель Moverio, производитель Epson, Япония - не более 3 шт.

2.11. Эксплуатационная документация, в составе:

- руководство по эксплуатации;

- руководство пользователя.

Принадлежности:

1. Фантом для верификации кВ и мВ изображений Routine QA модель Pentel, производитель Modus Medical Devices Inc., Канада - не более 2 шт.

2. Планшет для визуальной подготовки с гибким креплением и USB-адаптером Visual Coaching Tablet Device модель Tab, производитель Lenovo, Китай - не более 3 шт.

3. Световые панели визуального отслеживания Visual Coaching Light Panels - не более 12 шт.

4. Система управления световыми панелями - 1 шт., в составе:

- DMX-декодер - 1 шт.;

- PC-адаптер - 1 шт.;

- адаптер с USB-кабелем модель EX-1335NMV, производитель Exsys, Польша - 1 шт.;

- блок питания модель АНМ180PS24, производитель XP Power, Великобритания - 1 шт.;

- комплект кабелей соединительных - 2 шт.;

- комплект кабелей сетевых - 2 шт.;

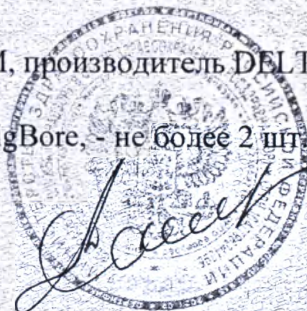
- руководство пользователя.

5. Пакет cElekta Response модель USB2-EX20M, производитель DELTACO, Швеция (кабель-удлинитель USB) - не более 2 шт.

6. Модуль синхронизации Gating Box Philips BigBore, - не более 2 шт., в составе:

- модуль синхронизации - 1 шт.;

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0122844

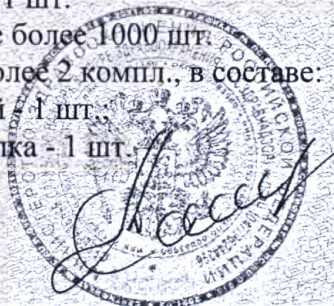
ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 8

- кабель питания - 1 шт.;
- соединительный кабель - 1 шт.
- 7. Модуль синхронизации Gating Box Siemens Open, - не более 2 шт., в составе:
 - модуль синхронизации - 1 шт.;
 - кабель питания - 1 шт.;
 - соединительный кабель - 1 шт.
- 8. Модуль синхронизации Gating Box Toshiba, - не более 2 шт., в составе:
 - модуль синхронизации - 1 шт.;
 - кабель питания - 1 шт.;
 - соединительный кабель - 1 шт.
- 9. Модуль синхронизации Gating Box GE, - не более 2 шт., в составе:
 - модуль синхронизации - 1 шт.;
 - кабель питания - 1 шт.;
 - соединительный кабель - 1 шт.
- 10. Модуль синхронизации Gating Box TrueBeam, - не более 2 шт., в составе:
 - модуль синхронизации - 1 шт.;
 - кабель питания - 1 шт.;
 - соединительный кабель - 1 шт.
- 11. Модуль синхронизации Gating Box IBA, - не более 2 шт., в составе:
 - модуль синхронизации - 1 шт.;
 - кабель питания - 1 шт.;
 - соединительный кабель - 1 шт.
- 12. Программное обеспечение Advance SRT Solution - не более 20 шт.
- 13. Программное обеспечение Advanced Data Security - не более 20 шт.
- 14. Программное обеспечение cMOSAIQ - не более 20 шт.
- 15. Монитор 19" или 22", марки Dell модели Dell 19 Monitor, или Dell 22 Monitor - не более 5 шт.
- 16. Устройство регистрации, валидации фиксирующих средств пациента сAccessory - не более 2 компл., в составе:
 - 16.1. Антенна RFID марки Alien Technology - 1 шт.
 - 16.2. Считыватель RFID марки Alien Technology - 1 шт.
 - 16.3. Инжектор PoE марки Alien Technology - 1 шт.
 - 16.4. Метки RFID марки Alien Technology - не более 1000 шт.
 - 16.5. Комплекты потолочного монтажа - не более 2 компл., в составе:
 - потолочный переходник с одинарной балкой - 1 шт.
 - регулируемый адаптер для подвесного потолка - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0122845

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 9

- 16.6. Кронштейн для крепления - не более 2 шт.
16.7. Крепление универсальное - 1 шт.
16.8. Комплект крепления на тросе - не более 3 шт., в составе:
- металлический трос - 2 шт.;
- крепежные элементы - не более 60 шт.
16.9. Комплект кабелей экранированных - 2 шт., в составе:
- экранированный кабель Ethernet;
- экранированный Cat 5e.
16.10. IT пакет сAccessory - не более 2 компл., в составе:
- рабочая станция марки Dell модели Precision;
- клавиатура марки Dell - 2 шт.;
- манипулятор "мышь" марки Dell - 2 шт.;
- монитор 19" или 22", марки Dell модели Dell 19 Monitor, или Dell 22 Monitor - 2 шт.;
- KVM расширитель марки Black Box - 2 шт.;
- комплект кабелей сетевых - 6 шт.;
- комплект кабелей соединительных - 1 шт.
16.11. Программное обеспечение c4D - 1 шт.
16.12. Эксплуатационная документация, в составе:
- руководство по эксплуатации;
- руководство пользователя.
17. Устройство регистрации и валидации фиксирующих средств пациента и бесконтактной идентификации пациента по лицу сAutoVerify - не более 2 компл., в составе:
- программное обеспечение сAutoVerify - 1 шт.;
- эксплуатационная документация, в составе: руководство по эксплуатации; руководство пользователя.
17.1. Устройство регистрации и валидации фиксирующих средств пациента сAccessory - не более 2 компл., в составе:
17.1.1. Антенна RFID марки Alien Technology - 1 шт.
17.1.2. Считыватель RFID марки Alien Technology - 1 шт.
17.1.3. Инжектор PoE марки Alien Technology - 1 шт.
17.1.4. Метки RFID марки Alien Technology - не более 1000 шт.
17.1.5. Комплекты потолочного монтажа - не более 2 компл., в составе:
- потолочный переходник с одинарной балкой - 1 шт.;
- регулируемый адаптер для подвесного потолка - 1 шт.
17.1.6. Кронштейн для крепления - не более 2 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0122846

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20770

Лист 10

- 17.1.7. Крепление универсальное - 1 шт.
- 17.1.8. Комплект крепления на тросе - не более 3 шт., в составе:
- металлический трос - 2 шт.;
 - крепежные элементы - не более 60 шт.
- 17.1.9. Комплект кабелей экранированных - 2 шт.
- 17.1.10. IT пакет сAccessory - не более 2 компл., в составе:
- рабочая станция марки Dell модели Precision;
 - клавиатура марки Dell - 2 шт.;
 - манипулятор "мышь" марки Dell - 2 шт.;
 - монитор 19" или 22", марки Dell модели Dell 19 Monitor, или Dell 22 Monitor - 2 шт.;
 - KVM расширитель марки Black Box - 2 шт.;
 - комплект кабелей сетевых - 6 шт.;
 - комплект кабелей соединительных - 1 шт.
- 17.1.11. Программное обеспечение c4D - 1 шт.
- 17.1.12. Эксплуатационная документация, в составе:
- руководство по эксплуатации;
 - руководство пользователя.
- 17.2. Устройство бесконтактной идентификации пациента по лицу cPatient - не более 2 компл., в составе:
- планшет настенный Tablet MS Surface Pro или Tablet MS Surface Pro+ производитель Microsoft, США - 1 шт.;
 - дисплей рабочей станции 15" модели ET, производитель Elo Touch Solutions, Китай - 1 шт.;
 - KVM расширитель марки Black Box - 1 шт.;
 - IP-камера PoE, марки Axis - не более 3 шт.;
 - инжектор PoE, марки Axis - 1 шт.;
 - комплект кабелей соединительных - 2 шт.;
 - комплект кабелей сетевых - 2 шт.

Место производства:

1. C-RAD Positioning AB, Sjukhusvägen 12K, 753 09 Uppsala, Sweden.
2. Innokas Yhtymä Oy, Vihikari 10, FI-90440 Kempele, Finland.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0122847