



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 сентября 2022 года № ФСЗ 2007/00998

На медицинское изделие

**Программное обеспечение онко-радиологическое информационно-управляющее
ARIA**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Сименс Хэлсиниерс Интернешнл АГ", Швейцария,
Siemens Healthineers International AG, Hinterbergstrasse 14, 6312 Steinhausen,
Switzerland**

Производитель

**"Вариан Медикал Системс, Инк.", США,
Varian Medical Systems, Inc., 3100 Hansen Way, Palo Alto, California, 94304, USA**

Место производства медицинского изделия

**Varian Medical Systems Imaging Laboratory GmbH, Täfernstrasse 7, 5405,
Dättwil AG, Switzerland**

Номер регистрационного досье № РД-52199/68573 от 22.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 58.29.32.000



приказом Росздравнадзора от 29 сентября 2022 года № 9230
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0063866