



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 28 сентября 2022 года № РЗН 2021/13532

На медицинское изделие

Система обработки и анализа изображений и данных в лучевой терапии Velocity

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, Inc., 3290 Northside Parkway NW, Suite 400, Atlanta, GA
30327, USA

Номер регистрационного досье № РД-52210/68576 от 22.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 58.29.32.000

приказом Росздравнадзора от 28 сентября 2022 года № 9190
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0063860