



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

На медицинское изделие

**Стационарная ангиографическая рентгеновская система Allia IGS 3,
Allia IGS 5 с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ДжиИ Медикал Системз ЭсСиЭс", Франция,

GE Medical Systems SCS, 283 Rue de la Miniere, 78530 Buc, France

Производитель

"ДжиИ Медикал Системз ЭсСиЭс", Франция,

GE Medical Systems SCS, 283 Rue de la Miniere, 78530 Buc, France

Место производства медицинского изделия

GE Medical Systems SCS, 283 Rue de la Miniere, 78530 Buc, France

Номер регистрационного досье № РД-56953/55309 от 14.07.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.11.113

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 20 листах

приказом Росздравнадзора от 06 декабря 2023 года № 8858
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0056059

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 1

На медицинское изделие

**Стационарная ангиографическая рентгеновская система Allia IGS 3,
Allia IGS 5 с принадлежностями, варианты исполнения:**

I. Стационарная ангиографическая рентгеновская система Allia IGS 3
с принадлежностями, в составе:

I.I. Стационарная ангиографическая рентгеновская система Allia IGS 3.

1. Рентгеновская трубка.

2. Генератор.

3. Позиционирующее LC-устройство.

4. Цифровой детектор.

5. Стол ангиографический.

6. Кабели ангиографического стола - не более 10 шт. (при необходимости).

7. Система охлаждения цифрового детектора (при необходимости).

8. Охлаждающая жидкость - не более 10 шт. (при необходимости).

9. Рабочие станции AW для просмотра, обработки и архивации медицинских
изображений - не более 5 шт. (при необходимости).

10. Кабели для рабочей станции AW - не более 10 шт. (при необходимости).

11. Сенсорная панель с элементами крепления - не более 10 шт. (при необходимости).

12. Панель управления ангиографической системой - не более 10 шт.

(при необходимости).

13. Цветные мониторы для вывода мультимодальных изображений - не более 5 шт.
(при необходимости).

14. Документация пользователя - не более 10 шт.

15. Документация техническая - не более 10 шт.

16. Монитор пациента CARESCAPE B450, производства "ДжиИ Хэлскеа Финланд Ой",
Финляндия, РУ № РЗН 2016/3956 (при необходимости).

17. Источник бесперебойного питания - не более 6 шт. (при необходимости).

18. Распределительный щит для источника бесперебойного питания - не более 2 шт.
(при необходимости).

19. Медицинские мониторы для вывода живого и референсного
изображения - не более 6 шт. (при необходимости).

20. Система гемодинамического мониторинга Mac-Lab, производства "ДжиИ Медикал
Системз Информейшн Технолоджиз, Инк.", США, РУ № РЗН 2016/4274
(при необходимости).

21. Система электрофизиологического мониторинга CardioLab, производства "ДжиИ
Медикал Системз Информейшн Технолоджиз, Инк.", США, РУ № РЗН 2016/4273

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

А.В. Самойлова
0133201

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 2

(при необходимости).

22. Система комбинированного электрофизиологического и гемодинамического мониторинга ComboLab, производства "ДжиИ Медикал Системз Информейшн Технолоджиз, Инк.", США, РУ № РЗН 2016/4283 (при необходимости).

23. Матрас против пролежней - не более 6 шт. (при необходимости).

24. Дозиметр (при необходимости).

25. Программное обеспечение защиты от столкновения с пациентом - не более 10 шт. (при необходимости).

26. Модуль одновременного отображения субтрагированных и несубтрагированных изображений (при необходимости).

27. Программный модуль двухмерной навигации - не более 3 шт. (при необходимости).

28. Программный модуль получения трехмерных субтрагированных изображений (при необходимости).

29. Программный модуль получения трехмерного изображения (при необходимости).

30. Программный модуль кардиологического анализа, включающий анализ стеноза и анализ левого желудочка (при необходимости).

31. Программный модуль для ротационной ангиографии (при необходимости).

32. Программный модуль для отслеживания болюса контрастного вещества на всем протяжении сосуда с субтракцией (при необходимости).

33. Программный модуль получения трехмерных изображений с улучшенной визуализацией мягких и костных тканей - не более 4 шт. (при необходимости).

34. Фантомы для калибровки - не более 5 шт. (при необходимости).

35. Программный пакет трехмерной визуализации коронарного стента с автоматической сегментацией (при необходимости).

36. Программный модуль улучшенной визуализации стентов и высококонтрастной рентгеноскопии (при необходимости).

37. Программный модуль улучшенной визуализации стентов коронарных артерий (при необходимости).

38. Программные модули для экспертного анализа и получения медицинских изображений (при необходимости).

39. Программный модуль количественного кардиологического анализа (при необходимости).

40. Модуль расширенной калибровки (при необходимости).

41. Программные приложения для подавления артефактов в объемных изображениях - не более 3 шт. (при необходимости).

42. Программные модули для рабочей станции - не более 6 шт. (при необходимости).

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

А.В. Самойлова

0133202

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 3

- 43. Программный модуль совмещения изображений - не более 3 шт.
(при необходимости).
- 44. Программный модуль для получения суммационных изображений
(при необходимости).
- 45. Программный модуль для удаленного доступа к рабочей станции - не более 10 шт.
(при необходимости).
- 46. Программный пакет для расчета уровня лучевой нагрузки - не более 10 шт.
(при необходимости).
- 47. Устройство автоматическое для введения контрастного вещества - не более 5 шт.
(при необходимости).
- 48. Шприцы к автоматическому устройству для введения контрастного
вещества - не более 200 шт. (при необходимости).
- 49. Линии пациента к автоматическому устройству для введения контрастного
вещества - не более 200 шт. (при необходимости).
- 50. Рентгенозащита для щитовидной железы - не более 20 шт. (при необходимости).
- 51. Рентгенозащитные очки - не более 20 шт. (при необходимости).
- 52. Рентгенозащитные юбки - не более 20 шт. (при необходимости).
- 53. Рентгенозащитные накидки - не более 20 шт. (при необходимости).
- 54. Хирургические защитные фартуки - не более 20 шт. (при необходимости).
- 55. Защита пациента от рентгеновского излучения - не более 5 шт.
(при необходимости)
- 56. Кардиостимулятор (при необходимости).
- 57. Программное обеспечение для анализа данных на оптическом или электронном
носителе - не более 20 шт. (при необходимости).
- 58. Датчики инвазивного давления - не более 20 шт. (при необходимости).
- 59. Программное обеспечение монитора пациента основное (при необходимости).
- 60. Программное обеспечение монитора пациента для анестезиологии
(при необходимости).
- 61. Программное обеспечение монитора пациента для интенсивной терапии
(при необходимости).
- 62. Программное обеспечение монитора пациента для неотложной медицины
(при необходимости).
- 63. Базовый комплект ключей программного обеспечения монитора пациента для
анестезиологии (при необходимости), в составе:
 - 63.1. Ключ программного обеспечения для измерения анестетиков.
 - 63.2. Ключ программного обеспечения для гемодинамических расчетов.

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

А.В. Самойлова

0133203

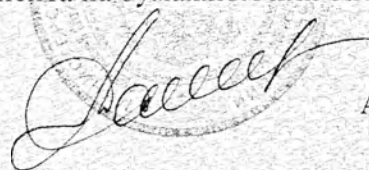
ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 4

- 63.3. Ключ программного обеспечения для анализа ST сегмента по всем отведениям (при необходимости).
64. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Измерение анестетика» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
65. Ключ программного обеспечения «Доступ. к данным информационной кардиологической системы» монитора пациента (при необходимости).
66. Ключ программного обеспечения «Тренды 72 часа» монитора пациента (при необходимости).
67. Ключ программного обеспечения «Тренды высокого разрешения» монитора пациента (при необходимости).
68. Ключ программного обеспечения «Сетевая поддержка функции автоматических тревог» монитора пациента (при необходимости).
69. Ключ программного обеспечения «Единовременный анализ ЭКГ в 12 отведениях и диагностика ишемии миокарда» монитора пациента (при необходимости).
70. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «AIPN - просмотр данных IPANEL» (при необходимости)
71. Ключ программного обеспечения для просмотра гистограмм монитора пациента (при необходимости).
72. Ключ программного обеспечения «Измерение сердечного выброса методом PICCO» монитора пациента (при необходимости).
73. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Измерение SvO2» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
74. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Аналгезия SPI» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
75. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Двойное видео» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
76. Приложение программное iPanel монитора пациента (при необходимости).
77. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Расчет сердечного выброса» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
78. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Гемодинамические расчеты» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0133204

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 5

79. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Полный анализ аритмий» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
80. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Muse View» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
81. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «72-часовой анализ трендов» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
82. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Тренды высокого разрешения» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
83. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Сеть и автоматический просмотр тревог» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
84. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «ЭКГ 12SL с ASI-TPI» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
85. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «ЭКГ 12RL с 12 отведениями» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
86. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Анализ ST с несколькими отведениями» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
87. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Комбинированная ЭКГ телеметрия» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
88. Электроды ЭКГ SilverTRACE, взрослые, круглые, вспененные (600 шт./уп.) - не более 10 уп. (при необходимости).
89. Датчик на палец, взрослый, DS100A (при необходимости).
90. Накожный температурный датчик (при необходимости).
91. Датчик общего назначения, серия 400, взрослый (при необходимости).
92. Программное обеспечение Centricity Enterprise Archive на оптических или электронных носителях - не более 10 шт. (при необходимости).
93. Электронный ключ для активации программного обеспечения системы управления базой данных на оптических или электронных или бумажных носителях комплекса

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

А.В. Самойлова

0133205

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 6

Centricity Enterprise Archive - не более 10 шт. (при необходимости).

94. Программный модуль для разворачивания операционной системы для Centricity Enterprise Archive - не более 200 шт. (при необходимости).

95. Лицензия Centricity Enterprise Archive на фиксированное количество входящих исследований в год - не более 300 шт. (при необходимости).

96. Электронный ключ для активации лицензии на интеграцию системы с электронной картой пациента - не более 10 шт. (при необходимости).

97. Электронный ключ для активации лицензии на интеграцию системы через API-интерфейс с другими информационными системами GE - не более 10 шт. (при необходимости).

98. Электронный ключ для активации лицензии Centricity Clinical Gateway - не более 10 шт. (при необходимости).

99. Программный модуль Zero Foot Print для организации клиентского доступа к системе Centricity Universal Viewer - не более 200 шт. (при необходимости).

100. Лицензия Zero Foot Print для организации клиентского доступа к системе Centricity Universal Viewer на фиксированное количество входящих исследований в год - не более 200 шт. (при необходимости).

101. Расширение лицензии Zero Foot Print для организации клиентского доступа к системе Centricity Universal Viewer на фиксированное число входящих исследований в год - не более 200 шт. (при необходимости).

102. Лицензия на одно клиентское место на запуск клинического приложения - не более 300 шт. (при необходимости).

103. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Volume Viewer Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

104. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Volume Viewer Innova Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

105. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Integrated Registration Digital, более 300 шт. (при необходимости).

106. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Hepatic VCAR Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

107. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Hepatic VCAR upgrade from previous version Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

108. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения MR VesselIQ Xpress Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

109. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения VesselIQ Xpress Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

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



А.В. Самойлова

0133206

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 7

110. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Autobone Xpress Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
111. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения FlightPlan for EVAR CT Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
112. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения FlightPlan for EVAR MR Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
113. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения FlightPlan for Liver Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
114. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения FlightPlan for Embolization Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
115. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Liver Parenchyma digital - не более 300 шт. (при необходимости).
116. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения TAVI Analysis Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
117. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения TAVI Analysis upgrade from previous version Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

Принадлежности:

1. Дополнительная рукоятка позиционирования стола - не более 2 шт.
2. Рельсовый расширитель для ножного конца стола.
3. Устройства для подготовки к установке системы - не более 100 шт.
4. Кабели для монтажа системы - не более 40 шт.
5. Кабель для видео соединения ангиографической системы с системой гемодинамического мониторинга.
6. Педальный переключатель - не более 2 шт., варианты исполнения:
 - 6.1. Беспроводной педальный переключатель.
 - 6.2. Проводной педальный переключатель.
7. Панели управления позиционером - не более 3 шт.
8. Интерфейс для подключения сторонних источников изображения к монитору в процедурной - не более 20 шт.
9. Подвески для крепления мониторов в процедурной с потолочным креплением - не более 3 шт.
10. Подголовник - удлинитель для стола ангиографического - не более 3 шт.
11. Подголовник для исследования сосудов.
12. Подкладки для подголовника - не более 3 шт.
13. Ремни для фиксации пациента - не более 5 шт.
14. Ограничитель для рук - не более 8 шт.

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



А.В. Самойлова
0133207

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 8

15. Подлокотники для ангиографического стола с накладкой - не более 6 шт.
16. Стойка с опорой для внутривенных инъекций.
17. Принтер дозиметра.
18. Устройство для индикации дозы облучения - не более 5 шт.
19. Переговорное устройство - не более 2 шт.
20. Бесконтактная система защиты от столкновений с пациентом.
21. Интерфейс управления трехмерными изображениями от стола в процедурной.
22. Подставка под интерфейс управления трехмерными изображениями от стола в процедурной.
23. Рабочие станции для просмотра, обработки и архивации медицинских изображений - не более 3 шт.
24. Специальные медицинские мониторы постоянного изображения - не более 5 шт.
25. Кабели для медицинских мониторов - не более 10 шт.
26. Интерфейс для подключения к внешним устройствам - не более 50 шт.
27. Кабель для устройства автоматического для введения контрастного вещества.
28. Экран для защиты нижней части тела от рентгеновского излучения, монтируемый к столу - не более 5 шт.
29. Экран для защиты нижней части тела двойной с функцией поворота, монтируемый к столу - не более 2 шт.
30. Дополнительная часть для расширения в высоту экрана для защиты нижней части тела от рентгеновского излучения, монтируемого к столу - не более 5 шт.
31. Устройство для монтажа рентгенозащитной ширмы и хирургического светильника потолочного крепления - не более 10 шт.
32. Хирургический светильник высокой интенсивности с потолочным креплением - не более 3 шт.
33. Рентгенозащитные стекла с рамой - не более 5 шт.
34. Рентгенозащитные ширмы для нижней части тела - не более 5 шт.
35. Мобильная рентгенозащитная кабина.
36. Съёмный рентгенозащитный экран для верхней части тела.
37. Двойной поворотный рентгенозащитный экран верхней части тела.
38. Экран защиты от рентгеновского излучения - не более 10 шт.
39. Рентгенозащитная ширма потолочного крепления (без светильника).
40. Настенные вешалки для рентгенозащитных средств - не более 5 шт.
41. Мобильная вешалка для рентгенозащитных средств - не более 3 шт.
42. Кабели и крепления для монтажа рабочей станции сбора медицинских данных - не более 35 шт.

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



А.В. Самойлова

0133208

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 9

43. Кабели для сбора медицинских данных - не более 30 шт.
44. Рабочая станция сбора медицинских данных.
45. Модуль сбора медицинских данных - не более 2 шт.
46. Мониторы станции сбора медицинских данных - не более 5 шт.
47. Столы для пультовой для монтажа рабочей станции - не более 3 шт.
48. Клавиатура системы рабочей станции - не более 3 шт.
49. Периферийное оборудование для автоматизированных рабочих мест - не более 20 шт.
50. Устройство бесперебойного питания для рабочей станции сбора медицинских данных.
51. Переговорное устройство для рабочей станции сбора медицинских данных.
52. Усилитель электрофизиологических сигналов.
53. Кабели для усилителя электрофизиологических сигналов - не более 25 шт.
54. Блок интегральных схем - не более 5 шт.
55. Шнуры питания рабочей станции сбора медицинских данных - не более 25 шт.
56. Кабели и датчики для регистрации физиологических данных - не более 100 шт.
57. Одноразовые линии датчика инвазивного давления - не более 1000 шт.
58. Корпус монитора пациента.
59. Аккумулятор монитора пациента.
60. Кабель питания монитора для пациента.
61. Модуль PDM монитора для пациента.
62. Mini-Dock модуля PDM монитора для пациента.
63. Кабель подключения дистанционного управления монитора для пациента.
64. Адаптер для плоской панели монитора для пациента.
65. Кабель Multi-Link для ЭКГ на 3/5 отведений, IEC, 3,6 м монитора для пациента.
66. Провод контактный Multi-Link 3-канальный IEC, 130 см в комплекте с контактным устройством монитора для пациента.
67. Провод контактный Multi-Link 5-канальный IEC, 130 см в комплекте с контактным устройством монитора для пациента.
68. Кабель Multi-Link для ЭКГ на 12 отведений, IEC, 3,6 м монитора для пациента.
69. Проводники отведений ЭКГ с незапресованными контактами, 5 отведений.
70. Соединительный кабель для Nellcor OxiMax, длина 3 м.
71. Воздушный шланг неинвазивного измерения давления - не более 100 шт.
72. Манжета для взрослых - 3 шт., варианты исполнения:
 - 72.1. Манжета для взрослых малого размера.
 - 72.2. Манжета для взрослых стандартного размера.

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



А.В. Самойлова

0133209

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 10

- 72.3. Манжета для взрослых набедренная.
- 73. Двойной кабель датчика контроля температуры, 0,5 м, совместим с датчиками YSI серии 400.
- 74. Кабель-адаптер Dual IBP, длина 30 см.
- 75. Кабель-адаптер датчика IBP, длина 3,6 м.
- 76. Подложка Biotrans.
- 77. Клипс вертикального крепления.
- 78. Кабель сердечного выброса, длина 3,6 м.
- 79. Датчик вводимого вещества в трубке.
- 80. Датчик температуры для системы введения растворов комнатной температуры - не более 30 шт.
- 81. Кабель для подсоединения катетера.
- 82. Процессор комплекса программно-аппаратного Centricity Enterprise Archive для хранения диагностической медицинской информации - не более 10 шт.
- 83. Модули дополнительные архивные для размещения медицинских изображений - не более 10 шт.
- 84. Видеокарты для ЖК мониторов - не более 10 шт.
- 85. Шкафы серверные - не более 3 шт.
- 86. Рабочие станции серверного типа для работы с функциональными изображениями - не более 2 шт.
- 87. Автоматизированные рабочие места врачей - не более 200 шт.
- 88. Мониторы диагностические медицинские для врачей - не более 500 шт.
- II. Стационарная ангиографическая рентгеновская система Allia IGS 5 с принадлежностями, в составе:
 - II.I. Стационарная ангиографическая рентгеновская система Allia IGS 5.
 - 1. Рентгеновская трубка.
 - 2. Генератор.
 - 3. Позиционирующее LC-устройство.
 - 4. Цифровой детектор.
 - 5. Стол ангиографический или стол ангиографический с опцией наклона
 - 6. Кабели ангиографического стола - не более 10 шт. (при необходимости).
 - 7. Система охлаждения цифрового детектора (при необходимости).
 - 8. Охлаждающая жидкость - не более 10 шт. (при необходимости).
 - 9. Рабочие станции AW для просмотра, обработки и архивации медицинских изображений - не более 5 шт. (при необходимости).
 - 10. Кабели для рабочей станции AW - не более 10 шт. (при необходимости).

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

А.В. Самойлова

0133210

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 11

11. Сенсорная панель с элементами крепления - не более 10 шт. (при необходимости).
12. Панель управления ангиографической системой - не более 10 шт. (при необходимости).
13. Цветные мониторы для вывода мультимодальных изображений - не более 5 шт. (при необходимости).
14. Документация пользователя - не более 10 шт.
15. Документация техническая - не более 10 шт. (при необходимости).
16. Монитор пациента CARESCAPE B450, производства "ДжиИ Хэлскеа Финланд Ой", Финляндия, РУ № РЗН 2016/3956 (при необходимости).
17. Источник бесперебойного питания - не более 6 шт. (при необходимости).
18. Распределительный щит для источника бесперебойного питания - не более 2 шт. (при необходимости).
19. Медицинские мониторы для вывода живого и референсного изображения - не более 6 шт. (при необходимости).
20. Система гемодинамического мониторинга Mac-Lab, производства "ДжиИ Медикал Системз Информейшн Технолоджиз, Инк.", США, РУ № РЗН 2016/4274 (при необходимости).
21. Система электрофизиологического мониторинга CardioLab, производства "ДжиИ Медикал Системз Информейшн Технолоджиз, Инк.", США, РУ № РЗН 2016/4273 (при необходимости).
22. Система комбинированного электрофизиологического и гемодинамического мониторинга ComboLab, производства "ДжиИ Медикал Системз Информейшн Технолоджиз, Инк.", США, РУ № РЗН 2016/4283 (при необходимости).
23. Матрас против пролежней - не более 6 шт. (при необходимости).
24. Дозиметр (при необходимости).
25. Программное обеспечение защиты от столкновения с пациентом - не более 10 шт. (при необходимости).
26. Модуль одновременного отображения субтрагированных и несубтрагированных изображений (при необходимости).
27. Программный модуль двухмерной навигации - не более 3 шт. (при необходимости).
28. Программный модуль получения трехмерных субтрагированных изображений (при необходимости).
29. Программный модуль получения трехмерного изображения - не более 4 шт. (при необходимости).
30. Программный модуль кардиологического анализа, включающий анализ стеноза и анализ левого желудочка (при необходимости).

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

А.В. Самойлова

0133211

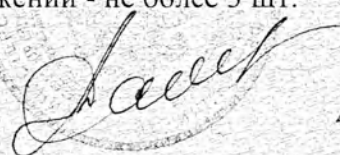
ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 12

31. Программный модуль для ротационной ангиографии (при необходимости).
32. Программный модуль для отслеживания болюса контрастного вещества на всем протяжении сосуда с субтракцией (при необходимости).
33. Программный модуль получения трехмерных изображений с улучшенной визуализацией мягких и костных тканей - не более 4 шт. (при необходимости).
34. Фантомы для калибровки - не более 5 шт. (при необходимости).
35. Программный пакет трехмерной визуализации коронарного стента с автоматической сегментацией (при необходимости).
36. Программный модуль улучшенной визуализации стентов и высококонтрастной рентгеноскопии (при необходимости).
37. Программный модуль улучшенной визуализации стентов коронарных артерий (при необходимости).
38. Программные модули для экспертного анализа и получения медицинских изображений (при необходимости).
39. Программный модуль количественного кардиологического анализа (при необходимости).
40. Программный модуль анализа клапанов сердца и трехмерной навигации, и построения изображений - не более 10 шт. (при необходимости).
41. Программный модуль внутрисосудистой трехмерной навигации - не более 10 шт. (при необходимости).
42. Программный модуль внутрисосудистой трехмерной навигации аорты - не более 10 шт. (при необходимости).
43. Программные модули пункционной трехмерной навигации - не более 10 шт. (при необходимости).
44. Программный модуль для эмболизаций - не более 10 шт. (при необходимости).
45. Программный модуль для автоматического определения питающих сосудов на трехмерном изображении с функцией совмещения с текущим рентгеноскопическим изображением - не более 10 шт. (при необходимости).
46. Программные модули трехмерной навигации рабочей станции AW (при необходимости).
47. Модуль расширенной калибровки (при необходимости).
48. Программные приложения для подавления артефактов в объемных изображениях - не более 3 шт. (при необходимости).
49. Программные модули для рабочей станции - не более 6 шт. (при необходимости).
50. Программный модуль совмещения изображений - не более 3 шт. (при необходимости).

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



А.В. Самойлова

0133212

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 13

- 51. Программный модуль для получения суммационных изображений (при необходимости).
- 52. Программный модуль для удаленного доступа к рабочей станции - не более 10 шт. (при необходимости).
- 53. Программный пакет для расчета уровня лучевой нагрузки - не более 10 шт. (при необходимости).
- 54. Устройство автоматическое для введения контрастного вещества - не более 5 шт. (при необходимости).
- 55. Шприцы к автоматическому устройству для введения контрастного вещества - не более 200 шт. (при необходимости).
- 56. Линии пациента к автоматическому устройству для введения контрастного вещества - не более 200 шт. (при необходимости).
- 57. Рентгенозащита для щитовидной железы - не более 20 шт. (при необходимости).
- 58. Рентгенозащитные очки - не более 20 шт. (при необходимости).
- 59. Рентгенозащитные юбки - не более 20 шт. (при необходимости).
- 60. Рентгенозащитные накидки - не более 20 шт. (при необходимости).
- 61. Хирургические защитные фартуки - не более 20 шт. (при необходимости).
- 62. Защита пациента от рентгеновского излучения - не более 5 шт. (при необходимости).
- 63. Кардиостимулятор (при необходимости).
- 64. Программное обеспечение для анализа данных на оптическом или электронном носителе - не более 20 шт. (при необходимости).
- 65. Датчики инвазивного давления - не более 20 шт. (при необходимости).
- 66. Программное обеспечение монитора пациента основное (при необходимости).
- 67. Программное обеспечение монитора пациента для анестезиологии (при необходимости).
- 68. Программное обеспечение монитора пациента для интенсивной терапии (при необходимости).
- 69. Программное обеспечение монитора пациента для неотложной медицины (при необходимости).
- 70. Базовый комплект ключей программного обеспечения монитора пациента для анестезиологии в составе (при необходимости):
 - 70.1. Ключ программного обеспечения для измерения анестетиков.
 - 70.2. Ключ программного обеспечения для гемодинамических расчетов.
 - 70.3. Ключ программного обеспечения для анализа ST сегмента по всем отведениям.
- 71. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Измерение

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

А.В. Самойлова

0133213

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 14

анестетика» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).

72. Ключ программного обеспечения «Доступ. к данным информационной кардиологической системы» монитора пациента (при необходимости).

73. Ключ программного обеспечения «Тренды 72 часа» монитора пациента (при необходимости).

74. Ключ программного обеспечения «Тренды высокого разрешения» монитора пациента (при необходимости).

75. Ключ программного обеспечения «Сетевая поддержка функции автоматических тревог» монитора пациента (при необходимости).

76. Ключ программного обеспечения «Единовременный анализ ЭКГ в 12 отведениях и диагностика ишемии миокарда» монитора пациента (при необходимости).

77. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «AIPN - просмотр данных IPANEL» (при необходимости)

78. Ключ программного обеспечения для просмотра гистограмм монитора пациента (при необходимости).

79. Ключ программного обеспечения «Измерение сердечного выброса методом PICCO» монитора пациента (при необходимости).

80. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Измерение SvO2» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).

81. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Аналгезия SPI» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).

82. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Двойное видео» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).

83. Приложение программное iPanel монитора пациента (при необходимости).

84. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Расчет сердечного выброса» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).

85. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Гемодинамические расчеты» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).

86. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Полный анализ аритмий» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).

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



А.В. Самойлова

0133214

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 15

87. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Muse View» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
88. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «72-часовой анализ трендов» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
89. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Тренды высокого разрешения» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
90. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Сеть и автоматический просмотр тревог» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
91. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «ЭКГ 12SL с ASI-TIPi» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
92. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «ЭКГ 12RL с 12 отведениями» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
93. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Анализ ST с несколькими отведениями» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
94. Ключ для активации опции лицензионного программного обеспечения «Комбинированная ЭКГ телеметрия» монитора пациента на бумажном или оптическом носителе (при необходимости).
95. Электроды ЭКГ SilverTRACE, взрослые, круглые, вспененные (600 шт./уп.) - не более 10 уп. (при необходимости).
96. Датчик на палец, взрослый, DS100A (при необходимости).
97. Накожный температурный датчик (при необходимости).
98. Датчик общего назначения, серия 400, взрослый (при необходимости).
99. Программное обеспечение Centricity Enterprise Archive на оптических или электронных носителях - не более 10 шт. (при необходимости).
100. Электронный ключ для активации программного обеспечения системы управления базой данных на оптических или электронных или бумажных носителях комплекса Centricity Enterprise Archive - не более 10 шт. (при необходимости).
101. Программный модуль для разворачивания операционной системы для Centricity Enterprise Archive - не более 200 шт. (при необходимости).

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



А.В. Самойлова

0133215

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 16

102. Лицензия Centricity Enterprise Archive на фиксированное количество входящих исследований в год - не более 300 шт. (при необходимости).
103. Электронный ключ для активации лицензии на интеграцию системы с электронной картой пациента - не более 10 шт. (при необходимости).
104. Электронный ключ для активации лицензии на интеграцию системы через API-интерфейс с другими информационными системами GE - не более 10 шт. (при необходимости).
105. Электронный ключ для активации лицензии Centricity Clinical Gateway - не более 10 шт. (при необходимости).
106. Программный модуль Zero Foot Print для организации клиентского доступа к системе Centricity Universal Viewer - не более 200 шт. (при необходимости).
107. Лицензия Zero Foot Print для организации клиентского доступа к системе Centricity Universal Viewer на фиксированное количество входящих исследований в год - не более 200 шт. (при необходимости).
108. Расширение лицензии Zero Foot Print для организации клиентского доступа к системе Centricity Universal Viewer на фиксированное число входящих исследований в год - не более 200 шт. (при необходимости).
109. Лицензия на одно клиентское место на запуск клинического приложения - не более 300 шт. (при необходимости).
110. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Volume Viewer Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
111. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Volume Viewer Innova Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
112. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Integrated Registration Digital, более 300 шт. (при необходимости).
113. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Hepatic VCAR Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
114. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Hepatic VCAR upgrade from previous version Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
115. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения MR VessellQ Xpress Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
116. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения VessellQ Xpress Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
117. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Autobone Xpress Digital - не более 300 шт. (при необходимости).
118. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения FlightPlan

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова
0147910

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 17

for EVAR CT Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

119. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения FlightPlan for EVAR MR Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

120. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения FlightPlan for Liver Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

121. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения FlightPlan for Embolization Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

122. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения Liver Parenchyma digital - не более 300 шт. (при необходимости).

123. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения TAVI Analysis Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

124. Конкурентная клиентская лицензия на запуск клинического приложения TAVI Analysis upgrade from previous version Digital - не более 300 шт. (при необходимости).

Принадлежности:

1. Дополнительная рукоятка позиционирования стола - не более 2 шт.

2. Рельсовый расширитель для ножного конца стола.

3. Устройства обслуживания стола ангиографического - не более 5 шт.

4. Рельсы для подвесного оборудования для стола - не более 3 шт.

5. Устройства для подготовки к установке системы - не более 100 шт.

6. Кабели для монтажа системы - не более 40 шт.

7. Кабель для видео соединения ангиографической системы с системой гемодинамического мониторинга.

8. Педальный переключатель - не более 2 шт., варианты исполнения:

8.1. Беспроводной педальный переключатель.

8.2. Проводной педальный переключатель.

9. Панели управления позиционером - не более 3 шт.

10. Удаленная панель управления ангиографической системой - не более 7 шт.

11. Интерфейс для подключения сторонних источников изображения к монитору в процедурной - не более 20 шт.

12. Подвески для крепления мониторов в процедурной с потолочным креплением - не более 3 шт.

13. Подголовник - удлинитель для стола ангиографического - не более 3 шт.

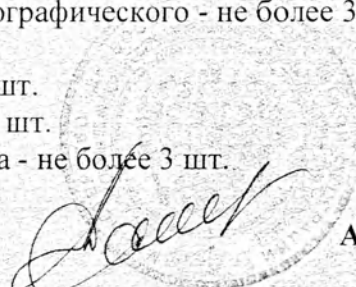
14. Подголовник для исследования сосудов.

15. Подкладки для подголовника - не более 3 шт.

16. Ремни для фиксации пациента - не более 5 шт.

17. Держатель анестезиологического монитора - не более 3 шт.

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



А.В. Самойлова

0133217

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 18

18. Ограничитель для рук - не более 8 шт.
19. Подлокотники для ангиографического стола с накладкой - не более 6 шт.
20. Расширитель для стола - не более 5 шт.
21. Стойка с опорой для внутривенных инъекций.
22. Принтер дозиметра.
23. Устройство для индикации дозы облучения - не более 5 шт.
24. Переговорное устройство - не более 2 шт.
25. Бесконтактная система защиты от столкновений с пациентом.
26. Интерфейс управления трехмерными изображениями от стола в процедурной.
27. Подставка под интерфейс управления трехмерными изображениями от стола в процедурной.
28. Рабочие станции для просмотра, обработки и архивации медицинских изображений - не более 3 шт.
29. Специальные медицинские мониторы постоянного изображения - не более 5 шт.
30. Кабели для медицинских мониторов - не более 10 шт.
31. Интерфейс для подключения к внешним устройствам - не более 50 шт.
32. Кабель для устройства автоматического для введения контрастного вещества.
33. Экран для защиты нижней части тела от рентгеновского излучения, монтируемый к столу - не более 5 шт.
34. Экран для защиты нижней части тела двойной с функцией поворота, монтируемый к столу - не более 2 шт.
35. Дополнительная часть для расширения в высоту экрана для защиты нижней части тела от рентгеновского излучения, монтируемого к столу - не более 5 шт.
36. Устройство для монтажа рентгенозащитной ширмы и хирургического светильника потолочного крепления - не более 10 шт.
37. Хирургический светильник высокой интенсивности с потолочным креплением - не более 3 шт.
38. Рентгенозащитные стекла с рамой - не более 5 шт.
39. Рентгенозащитные ширмы для нижней части тела - не более 5 шт.
40. Мобильная рентгенозащитная кабина.
41. Съёмный рентгенозащитный экран для верхней части тела.
42. Двойной поворотный рентгенозащитный экран верхней части тела.
43. Экран защиты от рентгеновского излучения - не более 10 шт.
44. Рентгенозащитная ширма потолочного крепления (без светильника).
45. Настенные вешалки для рентгенозащитных средств - не более 5 шт.
46. Мобильная вешалка для рентгенозащитных средств - не более 3 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0133218

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 19

47. Кабели и крепления для монтажа рабочей станции сбора медицинских данных - не более 35 шт.
48. Кабели для сбора медицинских данных - не более 30 шт.
49. Рабочая станция сбора медицинских данных.
50. Модуль сбора медицинских данных - не более 2 шт.
51. Мониторы станции сбора медицинских данных - не более 5 шт.
52. Столы для пультовой для монтажа рабочей станции - не более 3 шт.
53. Клавиатура системы рабочей станции - не более 3 шт.
54. Периферийное оборудование для автоматизированных рабочих мест - не более 20 шт.
55. Устройство бесперебойного питания для рабочей станции сбора медицинских данных.
56. Переговорное устройство для рабочей станции сбора медицинских данных.
57. Усилитель электрофизиологических сигналов.
58. Кабели для усилителя электрофизиологических сигналов - не более 25 шт.
59. Блок интегральных схем - не более 5 шт.
60. Шнуры питания рабочей станции сбора медицинских данных - не более 25 шт.
61. Кабели и датчики для регистрации физиологических данных - не более 100 шт.
62. Одноразовые линии датчика инвазивного давления - не более 1000 шт.
63. Корпус монитора пациента.
64. Аккумулятор монитора пациента.
65. Кабель питания монитора для пациента.
66. Модуль PDM монитора для пациента.
67. Mini-Dock модуля PDM монитора для пациента.
68. Кабель подключения дистанционного управления монитора для пациента.
69. Адаптер для плоской панели монитора для пациента.
70. Кабель Multi-Link для ЭКГ на 3/5 отведений, IEC, 3,6 м монитора для пациента.
71. Провод контактный Multi-Link 3-канальный IEC, 130 см в комплекте с контактным устройством монитора для пациента.
72. Провод контактный Multi-Link 5-канальный IEC, 130 см в комплекте с контактным устройством монитора для пациента.
73. Кабель Multi-Link для ЭКГ на 12 отведений, IEC, 3,6 м монитора для пациента.
74. Проводники отведений ЭКГ с незапресованными контактами, 5 отведений.
75. Соединительный кабель для Nellcor OxiMax, длина 3 м.
76. Воздушный шланг неинвазивного измерения давления - не более 100 шт.
77. Манжета для взрослых, 3 шт., варианты исполнения.

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



А.В. Самойлова

0133219

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № РЗН 2023/21656

Лист 20

- 77.1. Манжета для взрослых малого размера.
- 77.2. Манжета для взрослых стандартного размера.
- 77.3. Манжета для взрослых набедренная.
- 78. Двойной кабель датчика контроля температуры, 0,5 м, совместим с датчиками YSI серии 400.
- 79. Кабель-адаптер Dual IBP, длина 30 см.
- 80. Кабель-адаптер датчика IBP, длина 3,6 м.
- 81. Подложка Biotrans.
- 82. Клипс вертикального крепления.
- 83. Кабель сердечного выброса, длина 3,6 м.
- 84. Датчик вводимого вещества в трубке.
- 85. Датчик температуры для системы введения растворов комнатной температуры - не более 30 шт.
- 86. Кабель для подсоединения катетера.
- 87. Процессор комплекса программно-аппаратного Centricity Enterprise Archive для хранения диагностической медицинской информации - не более 10 шт.
- 88. Модули дополнительные архивные для размещения медицинских изображений - не более 10 шт.
- 89. Видеокарты для ЖК мониторов - не более 10 шт.
- 90. Шкафы серверные - не более 3 шт.
- 91. Рабочие станции серверного типа для работы с функциональными изображениями - не более 2 шт.
- 92. Автоматизированные рабочие места врачей - не более 200 шт.
- 93. Мониторы диагностические медицинские для врачей - не более 500 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0133220