



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 марта 2024 года № РЗН 2022/19240

На медицинское изделие

Система управления акушерскими данными IntelliSpace Perinatal

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ФИЛИПС"

(ООО "ФИЛИПС"), Россия,

123022, Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13

Производитель

"Филипс Медицин Систем Боблинген ГмбХ", Германия,

Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard-Strasse 2, 71034

Boeblingen, Germany

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-61341/16249 от 11.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

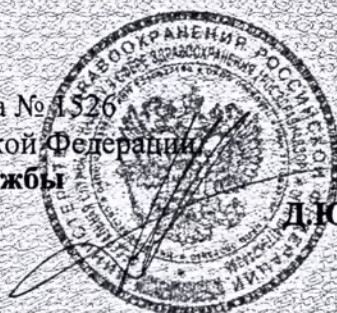
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **58.29.32.000**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 марта 2024 года № 1526

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0078189

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 марта 2024 года № РЗН 2022/19240

Лист 1

На медицинское изделие

Система управления акушерскими данными IntelliSpace Perinatal, в составе:

1. Обеспечение программное на USB флеш-накопителе и /или на виртуальном носителе.
2. Руководство пользователя на бумажном и /или на USB флеш-накопителе и /или на виртуальном носителе.

Место производства:

1. Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard-Strasse 2, 71034 Boeblingen, Germany.
2. Philips North America LLC, 1001 Murry Ridge Lane STE A, Murrysville PA 15668, USA.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137404