

КОПИЯ



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 21 июля 2011 года № ФСЗ 2011/10225

На медицинское изделие

Монитор параметров крови CDI 500 с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Терумо Кардиоваскулар Системс Корпорейшн", США,
Terumo Cardiovascular Systems Corporation, 6200 Jackson Road, Ann Arbor,
Michigan 48103, USA**

Производитель

**"Терумо Кардиоваскулар Системс Корпорейшн", США,
Terumo Cardiovascular Systems Corporation, 6200 Jackson Road, Ann Arbor,
Michigan 48103, USA**

Место производства медицинского изделия

TCVS Elkton, 125 Blue Ball Road, Elkton, Maryland 21921, USA

Номер регистрационного досье № 19215 от 25.05.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4180**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 июля 2011 года № 4448-Пр/11

и приказом от 19 ноября 2015 года № 8537 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0015155

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 июля 2011 года

№ ФСЗ 2011/10225

Лист 1

На медицинское изделие

Монитор параметров крови CDI 500 с принадлежностями:

1. Калибратор.
2. Калибровочный газ А.
3. Калибровочный газ В.
4. Держатель монитора Monitor Pole Clamp.
5. Держатель кабельной головки Cable Head bracket.



Приказом от 19 ноября 2015 года № 8537-н о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0014541

