



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный "Система удаленных телемедицинских консультаций" по КИДС.468153.001ТУ

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "АйСиЭл Техно"

(ООО "АйСиЭл Техно"), Россия,

**422616, Республика Татарстан, Лаишевский муниципальный район, с. Усады,
с. п. Столбищенское, ул. Дорожная, д. 42**

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "АйСиЭл Техно"

(ООО "АйСиЭл Техно"), Россия,

**422616, Республика Татарстан, Лаишевский муниципальный район, с. Усады,
с. п. Столбищенское, ул. Дорожная, д. 42**

Место производства медицинского изделия

ООО "АйСиЭл Техно", Россия,

**422616, Республика Татарстан, Лаишевский муниципальный район, с. Усады,
с. п. Столбищенское, ул. Дорожная, д. 42**

Номер регистрационного досье № РД-53793/105169 от 26.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.129

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 8 листах

приказом Росздравнадзора от 08 февраля 2023 года № 704
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0069044

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

Лист 1

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный "Система удаленных телемедицинских консультаций" по КШДС.468153.001ТУ, варианты исполнения:

I. Исполнение 1, в составе:

1. Машина вычислительная электронная персональная портативная RAУbook по КШДС.466219.009ТУ, производства ООО «АйСиЭл Техно», Россия со встроенным программным обеспечением ICLMed, производства АО «АйСиЭл-КПО ВС», Россия, 1 шт.
2. Руководство по эксплуатации, 1 шт.
3. Паспорт, 1 шт.
4. Кабели интерфейсные, не более 50 шт.
5. Программное обеспечение, в вариантах исполнения:
 - Медицинская информационная система «HELTERCLINIC» Рабочее место врача (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт., и/или
 - «Медицинская информационная система «HELTERCLINIC» Клиентский модуль (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт., и/или
 - Polycom RealPresence Desktop версия не ниже 3.10, производства Polycom Incorporated, США, 1 шт., и/или
 - Лицензия на Trueconf версия не ниже 4.5.0, производства ООО «Труконф», Россия, 1 шт., и/или
 - Континент АП. Версия 3.7, производства ООО «Код Безопасности», Россия, 1 шт., и/или
 - QColonix версия не ниже 1.6.7, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт.
6. USB концентратор Orient BC-315, производства «Orient Hero International Ltd», Китай, 1 шт.
7. Камера, в вариантах исполнения:
 - Microsoft LifeCam Studio for Business, производства «Microsoft Corporation», США, 1 шт., и/или
 - Logitech HD Pro C920, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт., и/или
 - Logitech Pro Stream C922, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт.
8. Медицинские изделия, в вариантах исполнения:
 - Модульная система для регистрации и дистанционной передачи ЭКГ «EASY ECG» по ТУ 9441-001-42447560-2012, производства ООО «АТЕС МЕДИКА софт», Россия (РУ № РЗН 2013/1216), 1 шт., и/или
 - Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой с передачей

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

А.В. Самойлова



0116236

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

Лист 2

данных по "Блютус" (Bluetooth) с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани Лтд.», Япония (РУ № ФСЗ 2010/07276), 1 шт., и/или

- Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой серии UA с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани, Лимитед», Япония (РУ № ФСЗ 2011/09642), 1 шт., и/или

- Измеритель артериального давления и частоты пульса, вариант исполнения: BP A6 PC, производства «Микролайф АГ», Швейцария (РУ № РЗН 2015/2468), 1 шт., и/или

- Портативный анализатор мочи «ЭТТА АМП-01» на тест-полосках по ТУ 9443- 001-17140544-2015, производства ООО «ЭТТА», Россия (РУ №РЗН 2016/4153), 1 шт., и/или

- Экспресс-анализатор мочи Laura Smart с принадлежностями, производства «Эрба Лахема с.р.о.». Чешская Республика (РУ № ФСЗ 2011/09059), 1 шт., и/или

- Аппараты для спирометрии и пульсоксиметрии MIR с принадлежностями, производства «МИР С.р.л. - МЕДИКАЛ ИНТЕРНЕШНЛ РИСЕРЧ», Италия (РУ № РЗН 2017/5323), 1 шт., и/или

- Анализатор биохимический Spotchem на основе принципа «сухой химии», в исполнении: модель EZ (SP-4430), с принадлежностями, производства «АРКРЭИ Фэктори, Инк.», Япония (РУ № ФСЗ 2012/13500), 1 шт., и/или

- Анализатор гематологический автоматический HumaCount для лабораторных исследований in vitro с принадлежностями, производства «Хуман Гезельшафт фюр Биокемика унд Диагностика мбХ», Германия (РУ № РЗН 2013/379), 1 шт., и/или

- Экспресс-анализатор параметров крови портативный, варианты исполнения: blueCare, multiCare-in, с принадлежностями, производства «Биокемикал Системз Интернэйшл С.П.А.», Италия (РУ ФСЗ 2011/10072), 1 шт.

II. Исполнение 2, в составе:

1. Машина вычислительная электронная персональная портативная RAУbook Vi1014 по КИДС.466219.009ТУ, производства ООО «АйСиЭл Техно», Россия со встроенным программным обеспечением ICLMed, производства АО «АйСиЭл-КПО ВС», Россия, 1 шт.

2. Руководство по эксплуатации, 1 шт.

3. Паспорт, 1 шт.

4. Кабели интерфейсные, не более 50 шт.

5. Программное обеспечение, в вариантах исполнения:

- Медицинская информационная система «HELTHERCLINIC» Рабочее место врача (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт., и/или

- «Медицинская информационная система «HELTHERCLINIC» Клиентский модуль (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг»,

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

А.В. Самойлова

0116237

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

Лист 3

Россия, 1 шт., и/или

- Polycom RealPresence Desktop версия не ниже 3.10, производства Polycom Incorporated, США, 1 шт., и/или

- Лицензия на Trueconf версия не ниже 4.5.0, производства ООО «Труконф», Россия, 1 шт., и/или

- Континент АП. Версия 3.7, производства ООО «Код Безопасности», Россия, 1 шт., и/или

- QColonix версия не ниже 1.6.7, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт.

6. USB концентратор Orient BC-315, производства «Orient Hero International Ltd», Китай, 1 шт.

7. Камера, в вариантах исполнения:

- Microsoft LifeCam Studio for Business, производства «Microsoft Corporation», США, 1 шт., и/или

- Logitech HD Pro C920, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт., и/или

- Logitech Pro Stream C922, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт.

8. Медицинские изделия, в вариантах исполнения:

- Модульная система для регистрации и дистанционной передачи ЭКГ «EASY ECG» по ТУ 9441-001-42447560-2012, производства ООО «АТЕС МЕДИКА софт», Россия (РУ № РЗН 2013/1216), 1 шт., и/или

- Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой с передачей данных по "Блутус" (Bluetooth) с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани Лтд.», Япония (РУ № ФСЗ 2010/07276), 1 шт., и/или

- Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой серии UA с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани, Лимитед», Япония (РУ № ФСЗ 2011/09642), 1 шт., и/или

- Измеритель артериального давления и частоты пульса, вариант исполнения: ВР А6 РС, производства «Микролайф АГ», Швейцария (РУ № РЗН 2015/2468), 1 шт., и/или

- Портативный анализатор мочи «ЭТТА АМП-01» на тест-полосках по ТУ 9443-001-17140544-2015, производства ООО «ЭТТА». Россия (РУ № РЗН 2016/4153), 1 шт., и/или

- Экспресс-анализатор мочи Laura Smart с принадлежностями, производства «Эрба Лахема с.р.о.». Чешская Республика (РУ № ФСЗ 2011/09059), 1 шт., и/или

- Аппараты для спирометрии и пульсоксиметрии MIR с принадлежностями, производства «МИР С.р.л. - МЕДИКАЛ ИНТЕРНЕШНЛ РИСЕРЧ», Италия (РУ № РЗН 2017/5323), 1 шт., и/или

- Анализатор биохимический Spotchem на основе принципа «сухой химии», в исполнении: модель EZ (SP-4430), с принадлежностями, производства «АРКРЭЙ Фэктори, Инк.», Япония (РУ № ФСЗ 2012/13500), 1 шт., и/или

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

А.В. Самойлова

0116238

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

Лист 4

- Анализатор гематологический автоматический HumaCount для лабораторных исследований in vitro с принадлежностями, производства «Хуман Гезельшафт фюр Биокемика унд Диагностика мбХ», Германия (РУ № РЗН 2013/379), 1 шт., и/или
- Экспресс-анализатор параметров крови портативный, варианты исполнения: blueCare, multiCare-in, с принадлежностями, производства «Биокемикал Системз Интернэйшнл С.П.А.», Италия (РУ ФСЗ 2011/10072), 1 шт.
- III. Исполнение 3, в составе:
 - Машина вычислительная электронная персональная портативная RAУbook по КШДС.466219.009ТУ, производства ООО «АйСиЭл Техно», Россия со встроенным программным обеспечением ICLMed, производства АО «АйСиЭл-КПО ВС», Россия, 1 шт.
 - 2. Защитный кейс, 1 шт.
 - 3. Руководство по эксплуатации, 1 шт.
 - 4. Паспорт, 1 шт.
 - 5. Кабели интерфейсные, не более 50 шт.
 - 6. Программное обеспечение, в вариантах исполнения:
 - Медицинская информационная система «HELTERCLINIC» Рабочее место врача (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт., и/или
 - «Медицинская информационная система «HELTERCLINIC» Клиентский модуль (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт., и/или
 - Polycom RealPresence Desktop версия не ниже 3.10, производства Polycom Incorporated, США, 1 шт., и/или
 - Лицензия на Trueconf версия не ниже 4.5.0, производства ООО «Труконф», Россия, 1 шт., и/или
 - Континент АП. Версия 3.7, производства ООО «Код Безопасности», Россия, 1 шт., и/или
 - QColonix версия не ниже 1.6.7, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт.
 - 7. USB концентратор Orient BC-315, производства «Orient Hero International Ltd», Китай, 1 шт.
 - 8. Камера, в вариантах исполнения:
 - Microsoft LifeCam Studio for Business, производства «Microsoft Corporation», США, 1 шт., и/или
 - Logitech HD Pro C920, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт., и/или
 - Logitech Pro Stream C922, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт.
 - 9. Медицинские изделия, в вариантах исполнения:
 - Модульная система для регистрации и дистанционной передачи ЭКГ «EASY ECG»

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

А.В. Самойлова

0116239

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

Лист 5

по ТУ 9441-001-42447560-2012, производства ООО «АТЕС МЕДИКА софт», Россия (РУ № РЗН 2013/1216), 1 шт., и/или

- Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой с передачей данных по "Блютус" (Bluetooth) с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани Лтд.», Япония (РУ № ФСЗ 2010/07276), 1 шт., и/или

- Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой серии UA с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани, Лимитед», Япония (РУ № ФСЗ 2011/09642), 1 шт., и/или

- Измеритель артериального давления и частоты пульса, вариант исполнения: ВР А6 РС, производства «Микролайф АГ», Швейцария (РУ № РЗН 2015/2468), 1 шт., и/или

- Портативный анализатор мочи «ЭТТА АМП-01» на тест-полосках по ТУ 9443- 001-17140544-2015, производства ООО «ЭТТА», Россия (РУ №РЗН 2016/4153), 1 шт., и/или

- Экспресс-анализатор мочи Laura Smart с принадлежностями, производства «Эрба Лахема с.р.о.», Чешская Республика (РУ № ФСЗ 2011/09059), 1 шт., и/или

- Аппараты для спирометрии и пульсоксиметрии МІR с принадлежностями, производства «МИР С.р.л. - МЕДИКАЛ ИНТЕРНЕШНЛ РИСЕРЧ», Италия (РУ № РЗН 2017/5323), 1 шт. и/или

- Анализатор биохимический Spotchem на основе принципа «сухой химии», в исполнении: модель EZ (SP-4430), с принадлежностями, производства «АРКРЭЙ Фэктори, Инк.», Япония (РУ № ФСЗ 2012/13500), 1 шт., и/или

- Анализатор гематологический автоматический HumaCount для лабораторных исследований in vitro с принадлежностями, производства «Хуман Гезельшафт фюр Биокемика унд Диагностика мбХ», Германия (РУ № РЗН 2013/379), 1 шт., и/или

- Экспресс-анализатор параметров крови портативный, варианты исполнения: blueCare, multiCare-in, с принадлежностями, производства «Биокемикал Системз Интернэйшнл С.П.А.», Италия (РУ ФСЗ 2011/10072), 1 шт.

IV. Исполнение 4, в составе:

1. Машина вычислительная электронная персональная RAY КШДС.466219.002ТУ, производства ООО «АйСиЭл Техно», Россия со встроенным программным обеспечением ICLMed, производства АО «АйСиЭл-КПО ВС», Россия, 1 шт.

2. Руководство по эксплуатации, 1 шт.

3. Паспорт, 1 шт.

4. Кабели интерфейсные, не более 50 шт.

5. Программное обеспечение, в вариантах исполнения:

- Медицинская информационная система «HELTHERCLINIC» Рабочее место врача (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг»,

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



А.В. Самойлова

0116240

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

Лист 6

Россия, 1 шт., и/или

- «Медицинская информационная система «HELTERCLINIC» Клиентский модуль (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт., и/или

- Polycom RealPresence Desktop версия не ниже 3.10, производства Polycom Incorporated, США, 1 шт., и/или

- Лицензия на Trueconf версия не ниже 4.5.0, производства ООО «Труконф», Россия, 1 шт., и/или

- Континент АП. Версия 3.7, производства ООО «Код Безопасности», Россия, 1 шт., и/или

- QColonix версия не ниже 1.6.7, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт.

6. USB концентратор Orient BC-315, производства «Orient Hero International Ltd», Китай, 1 шт.

7. Камера, в вариантах исполнения:

- Microsoft LifeCam Studio for Business, производства «Microsoft Corporation», США, 1 шт., и/или

- Logitech HD Pro C920, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт., и/или

- Logitech Pro Stream C922, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт.

8. Медицинские изделия, в вариантах исполнения:

- Модульная система для регистрации и дистанционной передачи ЭКГ «EASY ECG» по ТУ 9441-001-42447560-2012, производства ООО «АТЕС МЕДИКА софт», Россия (РУ № РЗН 2013/1216), 1 шт., и/или

- Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой с передачей данных по "Блютус" (Bluetooth) с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани Лтд.», Япония (РУ № ФСЗ 2010/07276), 1 шт., и/или

- Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой серии UA с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани, Лимитед», Япония (РУ № ФСЗ 2011/09642), 1 шт., и/или

- Измеритель артериального давления и частоты пульса, вариант исполнения: ВР А6 РС, производства «Микролайф АГ», Швейцария (РУ № РЗН 2015/2468), 1 шт., и/или

- Портативный анализатор мочи «ЭТТА АМП-01» на тест-полосках по ТУ 9443-001-17140544-2015, производства ООО «ЭТТА», Россия (РУ № РЗН 2016/4153), 1 шт., и/или

«Экспресс-анализатор мочи Laura Smart с принадлежностями, производства «Эрба Лахема с.р.о.». Чешская Республика (РУ № ФСЗ 2011/09059), 1 шт., и/или

- Аппараты для спирометрии и пульсоксиметрии MIR с принадлежностями, производства «МИР С.р.л. - МЕДИКАЛ ИНТЕРНЕШНЛ РИСЕРЧ», Италия (РУ № РЗН 2017/5323), 1 шт., и/или

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

А.В. Самойлова

0116241

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

Лист 7

- Анализатор биохимический Spotchem на основе принципа «сухой химии», в исполнении: модель EZ (SP-4430), с принадлежностями, производства «АРКРЭЙ Фэктори, Инк.», Япония (РУ № ФСЗ 2012/13500), 1 шт., и/или
- Анализатор гематологический автоматический HumaCount для лабораторных исследований in vitro с принадлежностями, производства «Хуман Гезельшафт фюр Биокемика унд Диагностика мбХ», Германия (РУ Х9 РЗН 2013/379), 1 шт., и/или
- Экспресс-анализатор параметров крови портативный, варианты исполнения: blueCare, multiCare-in, с принадлежностями, производства «Биокемикал Системз Интернэйшнл С.П.А.», Италия (РУ ФСЗ 2011/10072), 1 шт.

V. Исполнение 5, в составе:

1. Машина вычислительная электронная персональная RAУ КИДС.466219.002ТУ, производства ООО «АйСиЭл Техно», Россия со встроенным программным обеспечением ICLMed, производства АО «АйСиЭл-КПО ВС», Россия, 1 шт.
2. Руководство по эксплуатации, 1 шт.
3. Паспорт, 1 шт.
4. Кабели интерфейсные, не более 50 шт.
5. Стойка телемедицинская, производства ООО «АйСиЭл Техно», Россия 1 шт.
6. Программное обеспечение, в вариантах исполнения:
 - Медицинская информационная система «HELTERCLINIC» Рабочее место врача (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт., и/или
 - «Медицинская информационная система «HELTERCLINIC» Клиентский модуль (Лицензированное ПО) версия не ниже 1.0, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт., и/или
 - Polysom RealPresence Desktop версия не ниже ЗЛО, производства Polysom Incorporated, США, 1 шт., и/или
 - Лицензия на Trueconf версия не ниже 4.5.0, производства ООО «Труконф», Россия, 1 шт., и/или
 - Континент АП. Версия 3.7, производства ООО «Код Безопасности», Россия, 1 шт., и/или
 - QColonix версия не ниже 1.6.7, производства ООО «Дайком Консалтинг», Россия, 1 шт.
7. USB концентратор Orient BC-315, производства «Orient Hero International Ltd», Китай, 1 шт.
8. Камера, в вариантах исполнения:
 - Microsoft LifeCam Studio for Business, производства «Microsoft Corporation», США, 1 шт., и/или

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

А.В. Самойлова



0116242

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 февраля 2023 года № РЗН 2023/19528

Лист 8

- Logitech HD Pro C920, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт., и/или
- Logitech Pro Stream C922, производства «Logitech Europe S.A.», Швейцария, 1 шт.
- 9. Медицинские изделия, в вариантах исполнения:
 - Модульная система для регистрации и дистанционной передачи ЭКГ «EASY ECG» по ТУ 9441-001-42447560-2012, производства ООО «АТЕС МЕДИКА софт», Россия (РУ № РЗН 2013/1216), 1 шт., и/или
 - Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой с передачей данных по "Блютуз" (Bluetooth) с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани Лтд.», Япония (РУ № ФСЗ 2010/07276), 1 шт., и/или
 - Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой серии UA с принадлежностями, производства «Эй энд Ди Компани, Лимитед», Япония (РУ № ФСЗ 2011/09642), 1 шт., и/или
 - Измеритель артериального давления и частоты пульса, вариант исполнения: ВР А6 РС, производства «Микролайф АГ», Швейцария (РУ № РЗН 2015/2468), 1 шт., и/или
 - Портативный анализатор мочи «ЭТТА АМП-01» на тест-полосках по ТУ 9443-001-17140544-2015, производства ООО «ЭТТА», Россия (РУ № РЗН 2016/4153), 1 шт., и/или
 - Экспресс-анализатор мочи Laura Smart с принадлежностями, производства «Эрба Лахема с.р.о.», Чешская Республика (РУ № ФСЗ 2011/09059), 1 шт., и/или
 - Аппараты для спирометрии и пульсоксиметрии MIR с принадлежностями, производства «МИР С.р.л. - МЕДИКАЛ ИНТЕРНЭШНЛ РИСЕРЧ», Италия (РУ № РЗН 2017/5323), 1 шт., и/или
 - Анализатор биохимический Spotchem на основе принципа «сухой химии», в исполнении: модель EZ (SP-4430), с принадлежностями, производства «АРКРЭЙ Фэктори, Инк.», Япония (РУ № ФСЗ 2012/13500), 1 шт., и/или
 - Анализатор гематологический автоматический HumaCount для лабораторных исследований in vitro с принадлежностями, производства «Хуман Гезельшафт фюр Биокемика унд Диагностика мбХ», Германия (РУ № РЗН 2013/379), 1 шт., и/или
 - Экспресс-анализатор параметров крови портативный, варианты исполнения: blueCare, multiCare-in, с принадлежностями, производства «Биокемикал Система Интернэйшнл С.П.А.», Италия (РУ № ФСЗ 2011/10072), 1 шт.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0116243