



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 ноября 2019 года № РЗН 2019/9248

На медицинское изделие

Программное обеспечение КМИС. Лаборатория для клинико-диагностических лабораторий по ТУ 58.29.29-001-81898495-2018

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Комплексные медицинские информационные системы" (ООО "К-МИС"), Россия, 185031, Республика Карелия, г. Петрозаводск, наб. Варкауса, д. 17, пом. 62

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Комплексные медицинские информационные системы" (ООО "К-МИС"), Россия, 185031, Республика Карелия, г. Петрозаводск, наб. Варкауса, д. 17, пом. 62

Место производства медицинского изделия

ООО "К-МИС", Россия, 185031, Республика Карелия, г. Петрозаводск, наб. Варкауса, д. 17, пом. 62

Номер регистрационного досье № РД-27421/30094 от 28.05.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 58.29.32.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2019 года № 8656
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



М.А. Мурашко

0044172

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 ноября 2019 года № РЗН 2019/9248

Лист 1

На медицинское изделие

Программное обеспечение КМИС. Лаборатория для клинико-диагностических лабораторий по ТУ 58.29.29-001-81898495-2018, в составе:

1. Инсталляционный диск (DVD-R) с программным обеспечением КМИС.Лаборатория.
2. Эксплуатационная документация, в составе:
 - 2.1. Руководство пользователя.
 - 2.2. Руководство по установке.





Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0059902