



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 13:13 18.02.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 188523;
  2. Статус: Действует;
  3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2018/6909 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02436927);
  4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 15.03.2018;
  5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 11.06.2025;
  6. Период действия версии: с 11.06.2025;
  7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
  8. Наименование медицинского изделия: Система ультразвуковая диагностическая InnoSight с принадлежностями
- I. Состав:
1. Планшет.
  2. Батарея.
  3. Адаптер питания.
  4. Программное обеспечение.
  5. Датчик конвексный С6-2 и/или датчик линейный L12-4 и/или датчик секторный фазированный S4-2 и/или датчик конвексный внутриволостной С9-4v.
  6. Штепсели для подключения к сети переменного тока, не более 4 шт.
  7. Документация пользователя на бумажном и/или электронном носителе, не более 3 шт.
- II. Принадлежности:
1. Термопринтер для печати черно-белых изображений.
  2. Тележка.
  3. Модуль для подключения нескольких датчиков.
  4. Сумка для транспортировки.

9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "ФИЛИПС";

10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123022, Россия, Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123022, Россия, Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "Кисда Корпорейшн";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Тайвань, Qisda Corporation, No. 157, Shan-Ying Road, Shan-Ting Li, Gueishan Dist., Taoyuan City, Taiwan, R.O.C.;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Тайвань, Qisda Corporation, No. 157, Shan-Ying Road, Shan-Ting Li, Gueishan Dist., Taoyuan City, Taiwan, R.O.C.;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Тайвань (Китай);

16. ОКП/ОКПД2: 26.60.12.119;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Для ультразвуковой диагностики в следующих режимах: В-режим (2D), М-режим, режим импульсно-волнового доплера (PW), режим СРА, визуализация в режиме тканевой гармоник и цветной доплеровский режим. Данная диагностическая система для ультразвуковой визуализации и анализа потоков жидкостей позволяет выполнять исследования следующих типов: исследования плода, исследования органов брюшной полости и малых органов (молочной железы, щитовидной железы, яичек), кардиологические исследования взрослых, исследования периферических сосудов, а также трансректальные, трансвагинальные и другие исследования (акушерские и гинекологические). Система предназначена для диагностики пациентов в клинических условиях, включая клиники, больницы и другие места оказания медицинских услуг.;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 260250;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: "Кисда Корпорейшн", No. 157, Shan-Ying Road, Shan-Ting Li, Gueishan Dist., Taoyuan City, Taiwan, R.O.C.;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
260250	Система ультразвуковая диагностическая InnoSight с принадлежностями

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.

