



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 13:14 18.02.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 188455;
  2. Статус: Действует;
  3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2018/7057 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02927636);
  4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: ;
  5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 05.05.2025;
  6. Период действия версии: ;
  7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
  8. Наименование медицинского изделия: Система SyncVision для сбора и обработки медицинских изображений с принадлежностями
- I. Состав:
1. Рабочая станция:
    - процессор центральный;
    - дисплей;
    - клавиатура;
    - мышь;
    - кабель питания.
  2. Обеспечение программное предустановленное для получения и обработки медицинских изображений.
  3. Расширитель видеосистемы.
  4. Мониторы для отображения обработанных изображений в смотровой - не более 4 шт.
  5. Джойстик.
  6. Трансформатор разделительный.
  7. Кабель соединительный.

8. Канал для кабеля.
9. Кабель ЭКГ для системы сбора данных DAQ.
10. Сплиттер для кабеля ЭКГ.
11. Кабели стереофонические - не более 3 шт.
12. Руководство по эксплуатации.

II. Принадлежности:

1. Вывод для кабелей CA, DVI-D M, RapidRun.
  2. Направляющие для цифровых кабелей CA, RapidRun, класс Plenum - не более 4 шт.
  3. Направляющая для цифрового мультимедийного кабеля CA RapidRun, класс Plenum.
  4. Выводы для кабелей CA, DVI-D, RapidRun - не более 2 шт.
  5. Коаксиальные видеокабели RG59 CA, с разъёмом BNC, тип M/M, 75 Ом - не более 3 шт.
  6. Кабель DVI-I на 5 разветвлений с разъёмом BNC, тип M/F.
  7. Адаптер для кабеля DVI-I на 5 разветвлений с разъёмом BNC, тип M/F.
  8. Кабели DVI-I на VGA HD15, тип разъёма M/M - не более 2 шт.
  9. Кабели RG108 с разъёмом BNC, сдвоенный AX, тип M/M - не более 2 шт.
  10. Кабель DVI-D двухканальный, тип разъёма M/M.
  11. Переходник с разъёмом BNC, тип F/F.
  12. Переходник с разъёмом BNC, тип M/M.
  13. Переходник с разъёмом BNC и разъёмом RCA, тип M/M.
  14. Переходник с разъёмом BNC и разъёмом Triax, тип F/M.
  15. Переходник с тройным разъёмом Twinax BNC, тип M/F/F.
  16. Усилитель системы распределения комбинированного видеосигнала 1:3.
  17. Кабель преобразователя электрического сигнала в сигнал для передачи по волоконно-оптической линии.
  18. Кабель преобразователя видеосигнала с питанием от USB в сигнал для передачи по волоконно-оптической линии.
  19. Кабель волоконно-оптический SC класса Plenum.
  20. Кабели измерительные отдельные SC, волокно OM1, класса Plenum - не более 3 шт.
  21. Преобразователь видеосигнала в отдельный оптический сигнал SC для передачи на приемник DVI.
  22. Видеоадаптер сигнала SC на приемник DVI.
  23. Видеоадаптер сигнала SC на передатчик DVI.
  24. Преобразователь видеосигнала SC на DVI.
  25. Усилитель 4-канального распределителя с разъёмом DVI-D.
  26. Переключатель видеосигналов 4-канальный с разъёмом DVI-D.
  27. Кабель твинаксиальный ECG/BP.
  28. Кабели с разъёмом IEC - не более 3 шт.
  29. Кабель экранированный соединительный CAT 5E.
  30. Аккумулятор.
  31. Резервный кабель питания.
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: "Волкано Корпорейшн";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Volcano Corporation, 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Volcano Corporation, 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;

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: 2б;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 232620;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Volcano Corporation, 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA. 2. Kimball Electronics Group LLC, Jasper, 1038 East 15th Street Jasper, IN 47546, USA;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
232620	Система SyncVision для сбора и обработки медицинских изображений

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



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН  
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11