

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ



МЗ РФ № 2001/789

Настоящее удостоверение выдано фирме

GE Medical Systems Information Technologies GmbH, ФРГ,

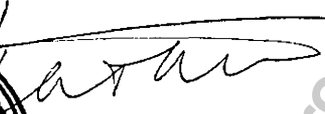
в том, что в соответствии с порядком, установленным Министерством здравоохранения Российской Федерации, изделие медицинского назначения под названием

Дефибриллятор Responder 1000 в комплектации (см. Приложение на 1 листе)

производства фирмы GE Medical Systems Information Technologies GmbH, ФРГ,

после испытания зарегистрировано и может применяться в медицинской практике на территории Российской Федерации.

Данное удостоверение действительно в течение 10 лет и не является обязательством в закупке данного изделия.

Заместитель Министра  А. В. Катлинский



17 июля 2001 г.

В соответствии с приказом Министра Здравоохранения РФ № 444 от 13 декабря 2001 года медицинское изделие «Дефибриллятор Responder 1000 в комплектации (см. Приложение на 1 листе)», производства фирмы «GE Medical Systems Information Technologies GmbH», ФРГ, зарегистрированное Министерством здравоохранения РФ 17 июля 2001г. за № 2001/789, относится к медицинской технике.

Руководитель Департамента
государственного контроля
лекарственных средств и
медицинской техники

В.Е. Акимочкин

6 мая 2002 года



Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
www.goszdravnadzor.ru

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ

МЗ РФ № 2001/789

Лист 1

1. Клавиатура Responder 1000
2. Набор проводов высоковольтного конденсатора
3. Плата управления Responder
4. Батарейный модуль в сборе
5. Плата блока питания
6. Держатель батареи
7. Аккумуляторная батарея
8. Высоковольтный конденсатор
9. Ручка набора энергии
10. Разъем ложек дефибрилятора
11. Контактные пластины
12. Электроды дефибрилляции внешние
13. Электродный адаптер для детей
14. Клеющиеся электроды одноразовые, взрослые
15. Клеющиеся электроды одноразовые, детские
16. Адаптеры для клеющихся электродов
17. Кабель для внутренней дефибрилляции
18. Контактные пластины для вн. дефибрилляции, взрослые
19. Контактные пластины для вн. дефибрилляции, детские
20. Электродный крем

Зам. Руководителя Департамента
государственного контроля качества,
эффективности, безопасности
средств и медицинской техники



Кочуров

А.А. Топорков

17 июля 2001 г.

В соответствии с приказом Министра Здравоохранения РФ № 444 от 13 декабря 2001 года медицинское изделие «Дефибрилятор Responder 1000 в комплектации (см. Приложение на 1 листе)», производства фирмы «GE Medical Systems Information Technologies GmbH», ФРГ, зарегистрированное Министерством здравоохранения РФ 17 июля 2001г. за № 2001/789, относится к медицинской технике.

Руководитель Департамента
государственного контроля
лекарственных средств и
медицинской техники

В.Е. Акимочкин

6 мая 2002 года

Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
www.goszdravnadzor.ru


6.5.2