



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 июля 2023 года № РЗН 2023/20694

На медицинское изделие

Дефибриллятор наружный полуавтоматический FRED PA-1 с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ШИЛЛЕР МЕДИКАЛ", Франция,

SCHILLER MEDICAL, 4, rue Louis Pasteur - 67160 WISSEMBOURG, FRANCE

Производитель

"ШИЛЛЕР МЕДИКАЛ", Франция,

SCHILLER MEDICAL, 4, rue Louis Pasteur - 67160 WISSEMBOURG, FRANCE

Место производства медицинского изделия

SCHILLER MEDICAL, 4, rue Louis Pasteur - 67160 WISSEMBOURG, FRANCE

Номер регистрационного досье № РД-54679/107823 от 15.02.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 26.60.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 июля 2023 года № 4749
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0072931

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 июля 2023 года

№ РЗН 2023/20694

Лист 1

На медицинское изделие

Дефибриллятор наружный полуавтоматический FRED PA-1 с принадлежностями,
в составе:

1. Дефибриллятор наружный полуавтоматический FRED PA-1.
2. Электроды для дефибрилляции для взрослых, REF 0-21-0040 - не более 10 шт.
3. Электроды для дефибрилляции педиатрические, REF 2.155067 - не более 10 шт.
(при необходимости).
4. Батарея REF 4-07-0025 - не более 2 шт.
5. Карта памяти SD - не более 2 шт. (при необходимости).
6. Руководство по эксплуатации на русском языке.

Принадлежности:

1. Крепление настенное.

☞

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0123463