



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 декабря 2021 года № РЗН 2021/15997

На медицинское изделие

Дефибриллятор ДКИ-Н-12 по ТУ 26.60.13-245-49640047-2018

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Концерн "Аксион"

(ООО Концерн "Аксион"), Россия,

426000, Удмуртская Республика, г. Ижевск, ул. Максима Горького, д. 90

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью Концерн "Аксион"

(ООО Концерн "Аксион"), Россия,

426000, Удмуртская Республика, г. Ижевск, ул. Максима Горького, д. 90

Место производства медицинского изделия

ООО Концерн "Аксион", Россия, Россия, 426000, Удмуртская Республика,

г. Ижевск, ул. Максима Горького, д. 90

Номер регистрационного досье № РД-39728/10001 от 01.03.2021

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 13 декабря 2021 года № 11671
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0062158

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 декабря 2021 года

№ РЗН 2021/15997

Лист 1

На медицинское изделие

Дефибриллятор ДКИ-Н-12 по ТУ 26.60.13-245-49640047-2018, в составе:

1. Блок дефибриллятора с электродами ЮМГИ.941135.025 - 1 шт.
2. Батарея аккумуляторная ЮМГИ.687291.010-02 - 1 шт.
3. Адаптер питания ЮМГИ.468824.025 - 1 шт. (при необходимости).
4. Шнур сетевой ЮМГИ.685622.048 - 1 шт.
5. Руководство по эксплуатации ЮМГИ.941135.024 РЭ - 1 шт.

Принадлежности:

1. Сумка для переноски ЮМГИ.323382.022 ГЧ.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0094616