



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 10:55 28.07.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 27413;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 27413;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2011/11304 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02911937);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 26.12.2011;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: ;
7. Период действия версии: с 26.12.2011;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Дефибриллятор-монитор IC-Master с принадлежностями (см. Приложение на 2 листах)
 - I. Монитор-дефибриллятор IC-Master, варианты исполнения: IC-Master IC-9000A, IC-Master IC-9000B, IC-Master IC-9000C, IC-Master IC-9000D.
 - II. Принадлежности:
 1. Электроды для дефибрилляции - не более 2 шт.
 2. Кабель ЭКГ на 3 и 5 отведений.
 3. Электроды ЭКГ различных типоразмеров - не более 100 шт.
 4. Датчик пульсоксиметрический с кабелем.
 5. Датчик температуры кожный.
 6. Датчик температуры ректальный/эзофагеальный.
 7. Манжета для неинвазивного измерения артериального давления со шлангом.
 3. Панель сменная для корпуса аппарата, передняя.
 4. Панель сменная для корпуса аппарата, задняя.

5. Панель сменная для корпуса аппарата, боковая - не более 2 шт.
6. Панель клавиатурная накладная.
8. Кнопка запуска разряда для дефибрилляции - не более 2 шт.
9. Контактные электроды взрослые - не более 2 шт.
10. Контактные электроды детские - не более 2 шт.
11. Корпус электрода для дефибрилляции, сменный - не более 2 шт.
12. Контактные пружины для крепления электродов - не более 2 шт.
13. Кабель электрода - не более 4 шт.
14. Кабель блока питания.
15. Предохранители плавкие 3А - не более 2 шт.
16. Держатель для предохранителей в наборе - не более 2 наборов.
17. Аккумуляторная батарея - не более 2 шт.
18. Блок питания для аппарата.
19. Модуль основной.
20. Модуль высоковольтный - не более 2 шт.
21. Модуль разряда резистивный.
22. Генератор заряда для дефибрилляции, высоковольтный.
23. Высоковольтный конденсатор - не более 10 шт.
24. Высоковольтный транзистор - не более 4 шт.
25. Устройство контрольное микропроцессорное.
26. Зарядное устройство для аккумуляторной батареи.
27. Модуль контрольной платы.
28. Контрольный кабель.
29. Кабель для подключения аккумулятора.
30. Кабель для подключения к сети 12В/24В.
31. Плата индикации заряда.
32. Кнопка включения аппарата.
33. Блок тестирования для проверки дефибрилятора.
34. Жидкокристаллический дисплей для аппарата.
35. Термопринтер.
36. Крышка термопринтера.
37. Футляр специальный для транспортировки.
38. Ключи от футляра - не более 2 шт.
39. Руководство по эксплуатации.

10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "Янчжоу Хонгду Электроник Ко., Лтд.";

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , КНР, Дальнее зарубежье, Yangzhou Hongdu Electronic Co., Ltd., №. 60, Shuangshu Road, Jiangdu, Jiangsu, P.R. China;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , КНР, Дальнее зарубежье, Yangzhou Hongdu Electronic Co., Ltd., №. 60, Shuangshu Road, Jiangdu, Jiangsu, P.R. China;

16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Китай;

17. ОКП/ОКПД2: 944410;

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

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 126500; 190820;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: №. 60, Shuangshu Road, Jiangdu, Jiangsu, P.R. China;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
126500	IC-Master IC-9000A
190820	IC-Master IC-9000B
190820	IC-Master IC-9000C
190820	IC-Master IC-9000D

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