

**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:35 16.11.2023 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 33375;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСР 2008/03528;
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия: 07.02.2019;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Дефибриллятор-монитор-регистратор синхронизируемый, с формированием биполярного терапевтического импульса ДФР-02-"УОМЗ" по ТУ 9444-069-07539541-2004;
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: АО "ПО "УОМЗ";
10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: 620100, Россия, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Восточная, д. 33 б;
11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: 620100, Россия, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Восточная, д. 33 б;
12. ОКП/ОКПД2: 26.60.13.190;
13. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2б;

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 119850;

16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: АО "ПО "УОМЗ", Россия, 620100, Свердловская обл., г. Екатеринбург, ул. Восточная, д. 33 б;

17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
119850	Дефибриллятор-монитор-регистратор синхронизируемый, с формированием биполярного терапевтического импульса ДФР-02-"УОМЗ" по ТУ 9444-069-07539541-2004

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.

