



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2024 года № РЗН 2022/17781

На медицинское изделие

**Электрокардиостимулятор имплантируемый двухкамерный
частотно-адаптивный Vitatron**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия,

**123112, Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Пресненский, Пресненская
наб., д. 10, эт. 9, помещ. III, ком. 41**

Производитель

"Витатрон Холдинг Б.В.", Нидерланды,

Vitatron Holding B.V., Endepolsdomein 5, 6229 GW Maastricht, The Netherlands

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-60562/101740 от 01.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.14.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 марта 2024 года № 1371

допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0078194

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 марта 2024 года № РЗН 2022/17781

Лист 1

На медицинское изделие

**Электрокардиостимулятор имплантируемый двухкамерный
частотно-адаптивный Vitatron, варианты исполнения:**

1. Электрокардиостимулятор имплантируемый двухкамерный частотно-адаптивный Vitatron G70 DR MRI SureScan, модель G70A2, в составе:

1.1. Электрокардиостимулятор имплантируемый.

1.2. Тарированный ключ.

1.3. Документация по продукции.

2. Электрокардиостимулятор имплантируемый двухкамерный частотно-адаптивный Vitatron Q70 DR MRI SureScan, модель Q70A2, в составе:

2.1. Электрокардиостимулятор имплантируемый.

2.2. Тарированный ключ.

2.3. Документация по продукции.

3. Электрокардиостимулятор имплантируемый двухкамерный частотно-адаптивный Vitatron Q80 DR MRI SureScan, модель Q80A2, в составе:

3.1. Электрокардиостимулятор имплантируемый.

3.2. Тарированный ключ.

3.3. Документация по продукции.

4. Электрокардиостимулятор имплантируемый двухкамерный частотно-адаптивный Vitatron Q50 D MRI SureScan, модель Q50A2, в составе:

4.1. Электрокардиостимулятор имплантируемый.

4.2. Тарированный ключ.

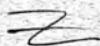
4.3. Документация по продукции.

Место производства:

1. Medtronic Inc., 8200 Coral Sea St., Mounds View, MN 55112, USA.

2. Medtronic Europe Sàrl, Route du Molliat 31, Case Postale, 1131 Tolochenaz, Switzerland.

3. Medtronic Singapore Operations Pte. Ltd., 49 Changi South Avenue 2, Nasaco Tech Centre, Singapore 486056, Singapore.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137499