



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22770

На медицинское изделие

Концентратор кислородный медицинский портативный Eclipse 5 (Эклипс 5) с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛайфКор Интернешнл"

(ООО "ЛайфКор Интернешнл"), Россия,

125480, Москва, ул. Героев Панфиловцев, д. 13, к. 3, помещ. V

Производитель

"КАИРИ Инк.", США,

CAIRE Inc., 2200 Airport Industrial Drive, Suite 500, Ball Ground, GA 30107, USA

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-59772/106296 от 26.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.21.129

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 мая 2024 года № 3140
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0077015

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22770

Лист 1

На медицинское изделие

Концентратор кислородный медицинский портативный Eclipse 5 (Эклипс 5) с принадлежностями, в составе:

1. Концентратор кислородный - 1 шт.
2. Батарея съемная аккумуляторная - 1 шт.
3. Зарядное устройство настольное - 1 шт.
4. Тележка транспортная - 1 шт.
5. Зарядное устройство универсальное - 1 шт.
6. Зарядное устройство (12В) - 1 шт.
7. Адаптер-переходник - 1 шт.
8. Кабель сетевой (220В) - 1 шт.
9. Руководство пользователя по эксплуатации медицинского изделия - 1 шт.

Принадлежности:

1. Сумка для аксессуаров - 1 шт.;
2. Сумка для переноски - 1 шт.;
3. Защитный чехол - 1 шт.;
4. Адаптер для увлажнителя - 1 уп., в составе:
 - Резинка крепления увлажнителя - 1 шт.;
 - Трубка соединительная - 1 шт.;
5. Фильтр воздухозаборника - 1 шт.

Место производства:

1. CAIRE Inc., 2200 Airport Industrial Drive, Suite 500, Ball Ground, GA 30107, USA.
2. CAIRE Inc., 7736 Clairement Mesa Blvd San Diego, CA 92111, USA.
3. CAIRE Medical Technology (Chengdu) Co., Ltd., No. 48 Qingma Rd, South Section, Chengdu Modern Industrial Park Pidu district, Chengdu, Sichuan 611730, China.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0140399