

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 марта 2015 года

№ P3H 2015/2458

На медицинское изделие

Катетер баллонный Reliant для стент-графта

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник" (ООО "Медтроник"), Россия, 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 10

Производитель

"Медтроник Инк.", США,

Medtronic Inc., 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, USA

Место производства медицинского изделия см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-6333/50541 от 24.02.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3630

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

риказом Росздравнадзора от 11 марта 2015 года № 1488 опущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0011257

Регистрация МИ в Росздравнадзоре www.nevacert.ru | info@nevacert.ru

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 марта 2015 года

№ P3H 2015/2458

Лист 1

На медицинское изделие

Катетер баллонный Reliant для стент-графта:

Место производства:

1. Medtronic Ireland, Parkmore Business Park, West Galway, Ireland

2. Medtronic Vascular, 3576 Unocal Place, Santa Rosa, CA 95403, USA.

Врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0009657

Pегистрация МИ в Росздравнадзоре www.nevacert.ru | info@nevacert.ru