



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 сентября 2014 года № ФСЗ 2010/07045

На медицинское изделие

Катетер баллонный Sprinter для ангиопластики с принадлежностями

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 N.E., Minneapolis, MN 55432, USA**

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-4919/23478 от 11.09.2014

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

приказом Росздравнадзора от 26 сентября 2014 года № 6669
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0009922

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 сентября 2014 года № ФСЗ 2010/07045

Лист 1

На медицинское изделие

Катетер баллонный Sprinter для ангиопластики с принадлежностями:

1. Катетер баллонный Sprinter Legend OTW.
2. Катетер баллонный Sprinter Legend RX.
3. Катетер баллонный NC Sprinter RX.
4. Катетер баллонный Sprinter OTW.

Принадлежности:

1. Инструкция по применению.

Место производства:

1. Medtronic Ireland, Parkmore Business Park West Galway, Ireland.
2. Medtronic Mexico S. de R.L. de CV, Av. Paseo Cucapah, 10510 El Lago, C.P. 22210 Tijuana, Baja California, Mexico

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0008004