



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 марта 2015 года № РЗН 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

приказом Росздравнадзора от 11 марта 2015 года № 1488
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0011257

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 марта 2015 года

№ РЗН 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.

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0009657