



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 мая 2016 года № РЗН 2016/4129

На медицинское изделие
Проводник гидрофильный Avigo с устройством для вращения и интродьюсером

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Микро Терапьютикс, Инк.", США,
Micro Therapeutics, Inc., DBA ev3 Neurovascular, 9775 Toledo Way, Irvine,
CA 92618, USA

Производитель
"Микро Терапьютикс, Инк.", США,
Micro Therapeutics, Inc., DBA ev3 Neurovascular, 9775 Toledo Way, Irvine,
CA 92618, USA

Место производства медицинского изделия см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-8622/44767 от 22.09.2015

Вид медицинского изделия 254580

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3600

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 мая 2016 года № 4611
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0018491

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 мая 2016 года

№ РЗН 2016/4129

Лист 1

На медицинское изделие

Проводник гидрофильный Avigo с устройством для вращения и интродьюсером

I. Место производства:

1. Micro Therapeutics, Inc., DBA ev3 Neurovascular, 9775 Toledo Way, Irvine, CA 92618, USA.

2. Brivant Ltd, Parkmore West Business Park Galway, Ireland.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0018817