



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 08 июля 2016 года № РЗН 2016/4431

На медицинское изделие  
**Интродьюсер Sentrant с гидрофильным покрытием**

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  
**Teleflex Medical, Annacotty Business Park, Annacotty Co. Limerick, Ireland**

Номер регистрационного досье № РД-8982/50981 от 22.10.2015

Вид медицинского изделия **192010**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **3**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 3640**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 июля 2016 года № 6832  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

**0020746**



**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 июля 2016 года

№ РЗН 2016/4431

Лист 1

На медицинское изделие

**Интродьюсер Sentrant с гидрофильным покрытием:**

Варианты исполнения:

- диаметр (Fr) 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, длина (см) 28, 64.

Состав:

- интродьюсер;

- дилататор.

2

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020963