



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 января 2017 года № РЗН 2017/5280

На медицинское изделие
Проводник Confida Brecker

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

Производитель
"Медтроник КорВэлв ЛЛС", США,
Medtronic CoreValve LLC, 1851 E. Deere Avenue, Santa Ana, CA 92705, USA

Место производства медицинского изделия
EPflex Feinwerktechnik GmbH, Im Schwöllbogen 24, 72581 Dettingen/Erms,
Germany

Номер регистрационного досье № РД-13645/55675 от 10.10.2016

Вид медицинского изделия 177900

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3630

приказом Росздравнадзора от 25 января 2017 года № 396
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0027813