



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 апреля 2017 года № РЗН 2017/5651

На медицинское изделие

Система для стентирования периферических сосудов Protégé EverFlex

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия, 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 10

Производитель

"ев3, Инк.", США,

ev3, Inc., 4600 Nathan Lane North, Plymouth, MN, 55442, USA

Место производства медицинского изделия

ev3, Inc., 4600 Nathan Lane North, Plymouth, MN, 55442, USA

Номер регистрационного досье № РД-14734/77133 от 06.12.2016

Вид медицинского изделия **194510**

Классе потенциального риска применения медицинского изделия **3**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4480**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 апреля 2017 года № 3636
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0030927

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 апреля 2017 года № РЗН 2017/5651

Лист 1

На медицинское изделие

Система для стентирования периферических сосудов Protégé EverFlex,
в вариантах исполнения:

- номинальный диаметр стента (мм) 5, 6, 7, 8;
- номинальная длина стента (мм) 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 200.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0033480