



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 июля 2022 года № ФСЗ 2010/07046

На медицинское изделие  
**Стент-графт система Valiant Thoracic с системой доставки Captivia,  
с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"  
(ООО "Медтроник"), Россия,  
123112, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский, Пресненская  
наб., д. 10, эт. 9, помещ. III, ком. 41**

Производитель  
**"Медтроник Инк.", США,  
Medtronic Inc., 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, USA**

Место производства медицинского изделия  
**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-50962/54057 от 14.07.2022

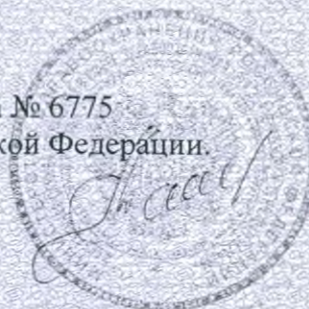
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.22.195

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 июля 2022 года № 6775  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**А.В. Самойлова**

0064116

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 июля 2022 года

№ ФСЗ 2010/07046

Лист 1

На медицинское изделие

**Стент-графт система Valiant Thoracic с системой доставки Captivia,  
с принадлежностями:**

Инструкция по применению.

Место производства:

1. Medtronic Mexico S. de R.L. de CV, Av. Paseo Cucapah, 10510 El Lago, C.P. 22210, Tijuana Baja, California, Mexico.
2. Medtronic Ireland, Parkmore Business Park West, Galway, Ireland.

—

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0105325