



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 октября 2023 года № ФСЗ 2012/11687

На медицинское изделие

**Инструменты к консоли эндокардиальной криоабляции**

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

**Medtronic CryoCath LP, 9000 Autoroute Transcanadienne, Pointe-Claire**

**QC H9R 5Z8, Canada**

Номер регистрационного досье № РД-58546/85105 от 23.10.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 октября 2023 года № 7674  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

0068247

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 октября 2023 года № ФСЗ 2012/11687

Лист 1

На медицинское изделие

**Инструменты к консоли эндокардиальной криоабляции, варианты исполнения:**

1. Катетер для эндокардиальной криоабляции Freezor, варианты исполнения: 207F1, 207F3, 207F5.
2. Катетер для эндокардиальной криоабляции Freezor Xtra, варианты исполнения: 217F1, 217F3, 217F5.
3. Катетер для эндокардиальной криоабляции Freezor MAX, варианты исполнения: 209F3, 209F5.
4. Документация по продукту.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0130980