



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 18 сентября 2019 года № РЗН 2019/8941

На медицинское изделие

Система венозного самораскрывающегося стента Abre

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия,

123317, Москва, Пресненская наб., д. 10

Производитель

"Медтроник Инк.", США,

Medtronic Inc., 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, USA

Место производства медицинского изделия

Medtronic, Inc., 4600 Nathan Lane North, Plymouth, Minnesota, 55442, USA

Номер регистрационного досье № РД-24314/60888 от 23.10.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.22.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 сентября 2019 года № 6969
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



М.А. Мурашко

0044799

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 сентября 2019 года № РЗН 2019/8941

Лист 1

На медицинское изделие

Система венозного самораскрывающегося стента Abre, варианты исполнения:
AB9G10040090, AB9G10060090, AB9G10080090, AB9G10100090, AB9G10120090,
AB9G10150090, AB9G12060090, AB9G12080090, AB9G12100090, AB9G12120090,
AB9G12150090, AB9G14060090, AB9G14080090, AB9G14100090, AB9G14120090,
AB9G14150090, AB9G16060090, AB9G16080090, AB9G16100090, AB9G16120090,
AB9G16150090, AB9G18060090, AB9G18080090, AB9G18100090, AB9G18120090,
AB9G18150090, AB9G20060090, AB9G20080090, AB9G20100090, AB9G20120090,
AB9G20150090.

З

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



М.А. Мурашко

0057435