



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 мая 2022 года № РЗН 2022/17195

На медицинское изделие

Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"
(ООО "Медтроник"), Россия,

123112, Москва, Пресненская наб., д. 10, эт. 9, пом. III, ком. 41

Производитель

"Ковидиен Ллс", США,

Covidien Llc, 15 Hampshire Street Mansfield, MA 02048, USA

Место производства медицинского изделия

Covidien LLC, 60 Middletown Avenue, North Haven, CT 06473, USA

Номер регистрационного досье № РД-43498/55672 от 12.08.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 17 мая 2022 года № 4037
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0065822

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17195

Лист 1

На медицинское изделие

Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™:

I. Варианты исполнения:

1. Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, средней/большой толщины, 80 мм.
2. Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, черный сверхтолстый, 80 мм.
3. Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, средней/большой толщины, 60 мм.
4. Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, черный сверхтолстый, 60 мм.

II. Эксплуатационная документация:

1. Инструкция по применению.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0099548