



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 25 ноября 2022 года № РЗН 2022/18914

На медицинское изделие

Имплантат rCONus2 для бифуркационного эндопротезирования аневризмы

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"фенокс ГмбХ", Германия,

rhenox GmbH, Lise-Meitner-Allee 31, 44801 Bochum, Germany

Производитель

"фенокс ГмбХ", Германия,

rhenox GmbH, Lise-Meitner-Allee 31, 44801 Bochum, Germany

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-44636/58861 от 06.10.2021

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 ноября 2022 года № 11139
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0067444

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 ноября 2022 года № РЗН 2022/18914

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат pCONus2 для бифуркационного эндопротезирования аневризмы,
в составе:

I. Имплантат pCONus2 для бифуркационного эндопротезирования аневризмы, в вариантах исполнения:

1. PCON2-4-15-5.
2. PCON2-4-15-6.
3. PCON2-4-15-7.
4. PCON2-4-15-8.
5. PCON2-4-15-10.
6. PCON2-4-15-12.
7. PCON2-4-15-15.

II. Инструкция по применению (поставляется с каждым изделием).

Место производства:

1. phenox GmbH, Lise-Meitner-Allee 31, 44801 Bochum, Germany.
2. phenox GmbH, Universitätsstraße 136, 44799 Bochum, Germany.

✓

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0113124