



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 15 ноября 2021 года № ФСЗ 2010/07426

На медицинское изделие

**Клапан аортальный различных размеров для транскатетерной установки
системы CoreValve**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

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

Производитель

"Медтроник КорВэлв ЛЛС", США,

Medtronic CoreValve LLC, 1851 E. Deere Ave, Santa Ana, CA 92705, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-44953/62818 от 21.10.2021

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 15 ноября 2021 года № 10725
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0059495

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 ноября 2021 года № ФСЗ 2010/07426

Лист 1

На медицинское изделие

**Клапан аортальный различных размеров для транскатетерной установки
системы CoreValve:**

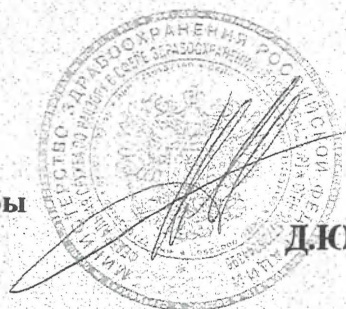
1. Инструкция по применению.

Место производства:

1. Medtronic CoreValve LLC, 1851 E. Deere Ave, Santa Ana, CA 92705, USA.
2. Medtronic Ireland, Parkmore Business Park West, Galway, Ireland.
3. Medtronic Mexico S. de R.L. de CV, Av. Paseo Cucapah, 10510 El Lago, C.P. 22210, Tijuana Baja, California, Mexico.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

009076