



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 октября 2021 года № ФСЗ 2007/00860

На медицинское изделие

Стент-графт торакальный RELAY с системой доставки

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Болтон Медикал, Инк", США,

Bolton Medical, Inc, 799 International Parkway, Sunrise, Florida 33325, USA

Производитель

"Болтон Медикал, Инк", США,

Bolton Medical, Inc, 799 International Parkway, Sunrise, Florida 33325, USA

Место производства медицинского изделия

Bolton Medical, Inc, 799 International Parkway, Sunrise, Florida 33325, USA

Номер регистрационного досье № РД-44892/63424 от 19.10.2021

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 25 октября 2021 года № 10153
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0054396

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 октября 2021 года № ФСЗ 2007/00860

Лист 1

На медицинское изделие

Стент-графт торакальный RELAY с системой доставки:

1. Стент-графт Relay конусный с системой доставки (Relay Stent-Graft Tapered).
2. Стент-графт Relay прямой с системой доставки (Relay Stent-Graft Straight).
3. Стент-графт Relay удлиненный с системой доставки (Relay Stent-Graft Extension).

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0087276