



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 мая 2022 года № РЗН 2017/6001

На медицинское изделие

Устройство для введения в различных вариантах исполнения

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия,

**123112, Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Пресненский, Пресненская
наб., д. 10, этаж 9, помещ. III, ком. 41**

Производитель

"Медтроник МиниМед", США,

Medtronic MiniMed, 18000 Devonshire St. Northridge, CA 91325, USA

Место производства медицинского изделия

**SMC Costa Rica Division S.R.L., Building B48, Ave 0, Zona Franca Coyol, 100 Mts Al
Sur De Riteve El Coyol Alajuela, Costa Rica**

Номер регистрационного досье № РД-46142/87743 от 16.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 мая 2022 года № 3840
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0062368

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 мая 2022 года

№ РЗН 2017/6001

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство для введения в различных вариантах исполнения:

1. Устройство для введения MiniMed Quick-Serter MMT-305QS.
2. Устройство для введения Sil-Serter MMT-385.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0099027