



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 декабря 2022 года № РЗН 2022/19133

На медицинское изделие

Игла проводника шовного материала Quattro одноразовая стерильная

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Кайен Медикал Инк.", США,

**Cayenne Medical, Inc., 16597 N. 92nd Street, Suite 101, Scottsdale,
Arizona 85260 USA**

Производитель

"Кайен Медикал Инк.", США,

**Cayenne Medical, Inc., 16597 N. 92nd Street, Suite 101, Scottsdale,
Arizona 85260 USA**

Место производства медицинского изделия

**Cayenne Medical, Inc., 16597 N. 92nd Street, Suite 101, Scottsdale,
Arizona 85260 USA**

Номер регистрационного досье № РД-47770/95278 от 16.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.130

приказом Росздравнадзора от 14 декабря 2022 года № 11734
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0069149