



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 марта 2023 года № РЗН 2023/19688

На медицинское изделие

Катетер повторного введения Outback® Elite

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Кордис Медикал Раша"

(ООО "Кордис Медикал Раша"), Россия,

107078, Москва, ул. Маши Порываевой, д. 34, офис 514

Производитель

"КОРДИС КОРПОРЕЙШН", США,

**CORDIS CORPORATION, 14201 North West 60th Avenue, Miami Lakes, Florida
33014, USA**

Место производства медицинского изделия

**Cardinal Health Mexico 244 S de RL de CV, Santiago Troncoso #808, Parque
Industrial Salvacar, Ciudad Juarez, Chihuahua, CP 32574, Mexico**

Номер регистрационного досье № РД-49114/96844 от 07.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 марта 2023 года № 1133
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0070267

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 марта 2023 года № РЗН 2023/19688

Лист 1

На медицинское изделие

Катетер повторного введения Outback® Elite, в составе:

1. Катетер повторного введения Outback® Elite 2 мм (6F) длиной 80 см или 120 см - 1 шт.
2. Эксплуатационная документация - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0116586