



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 июля 2022 года

№ ФСЗ 2010/07046

На медицинское изделие

**Стент-графт система Valiant Thoracic с системой доставки Captivia,
с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия,

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

Производитель

"Медтроник Инк.", США,

Medtronic Inc., 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-50962/54057 от 14.07.2022

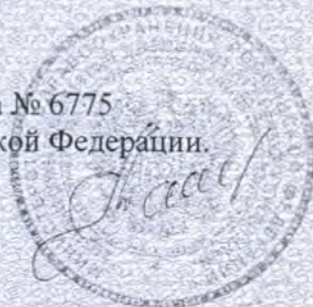
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.195

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 июля 2022 года № 6775
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0064116

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 июля 2022 года

№ ФСЗ 2010/07046

Лист 1

На медицинское изделие

**Стент-графт система Valiant Thoracic с системой доставки Captivia,
с принадлежностями:**

Инструкция по применению.

Место производства:

1. Medtronic Mexico S. de R.L. de CV, Av. Paseo Cuapah, 10510 El Lago, C.P. 22210, Tijuana Baja, California, Mexico.
2. Medtronic Ireland, Parkmore Business Park West, Galway, Ireland.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0105325