



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 ноября 2022 года № РЗН 2022/18919

На медицинское изделие

Степлер одноразовый для сосудистой хирургии ТА™ Auto Suture™ с применением технологии DST Series™ с загружаемым блоком 30 мм - V3 со скобками (23 шт.) 3,0 x 2,5 мм

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия,

123112, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский, наб.

Пресненская, д. 10, этаж/пом./ком. 9/III/41

Производитель

"Ковидиен ЛЛС", США,

Covidien LLC, 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-51986/71431 от 12.09.2022

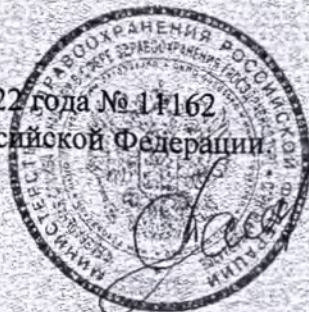
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 ноября 2022 года № 11162  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0068839

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 ноября 2022 года

№ РЗН 2022/18919

Лист 1

На медицинское изделие

Степлер одноразовый для сосудистой хирургии TA™ Auto Suture™ с применением технологии DST Series™ с загружаемым блоком 30 мм - V3 со скобками (23 шт.) 3,0 x 2,5 мм:

Место производства:

1. Covidien (U.S.S.C. Puerto Rico, Inc.), Building 911-67, Sabanetas Industrial Park, Ponce PR 00731, USA.

2. Covidien, 60 Middletown Avenue, North Haven, CT 06473, USA.

7

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0113037