



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 ноября 2022 года № ФСЗ 2008/00013

На медицинское изделие

Устройство для рентгенэндоваскулярных процедур: дилатационный катетер

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Кордис Медикал Раша"

(ООО "Кордис Медикал Раша"), Россия,

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

Производитель

"КлеаСтрим Технолоджиз, Лтд.", Ирландия,

ClearStream Technologies, Ltd., Moyne Upper, Enniscorthy, County Wexford,
Ireland

Место производства медицинского изделия

ClearStream Technologies, Ltd., Moyne Upper, Enniscorthy, County Wexford,
Ireland

Номер регистрационного досье № РД-52863/88306 от 03.11.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

приказом Росздравнадзора от 09 ноября 2022 года № 10667
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0067201