



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 декабря 2022 года № ФСЗ 2010/07551

На медицинское изделие

Иглы ангиографические различных типоразмеров

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

"Кордис Кашел", Ирландия,

Cordis Cashel, Cahir Road, Cashel, Tipperary, Ireland, E25 RC92

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-53632/102472 от 19.12.2022

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 27 декабря 2022 года № 12242
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0067295

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 декабря 2022 года № ФСЗ 2010/07551

Лист 1

На медицинское изделие

Иглы ангиографические различных типоразмеров:

Место производства:

1. Cordis Cashel, Cahir Road, Cashel, Co. Tipperary, Ireland.

2. UNISIS CORP., 2675-1 Nishikata, Koshigaya-shi, Saitama, 343-0822, Japan.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0110583