



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 июня 2023 года № РЗН 2015/3368

На медицинское изделие

Управляемый интродьюсер FlexCath Advance 4FC12

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

**Medtronic CryoCath LP, 9000 Autoroute Transcanadienne, Pointe-Claire, Quebec
H9R 5Z8, Canada**

Номер регистрационного досье № РД-54121/107814 от 16.01.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 июня 2023 года № 3896
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

00711119

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 июня 2023 года

№ РЗН 2015/3368

Лист 1

На медицинское изделие

Управляемый интродьюсер FlexCath Advance 4FC12, в составе:

1. Управляемый интродьюсер - 1 шт.
2. Дилататор - 1 шт.
3. Документация по продукту.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0121167