



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 марта 2023 года № РЗН 2013/677

На медицинское изделие

Катетер дилатационный периферический

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Кордис Медикал Раша"

(ООО "Кордис Медикал Раша"), Россия,

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

Производитель

"Кордис Кашел Анлимитед Компани", Ирландия,

Cordis Cashel Unlimited Company, Cahir Road, Cashel, Tipperary,

Ireland, E25 RC92

Место производства медицинского изделия

Nitinol Devices & Components Costa Rica, S.R.L., Coyol Free Zone,

Buildings B14, B15 and B25, EL Coyol, Alajuela, 20102, Costa Rica

Номер регистрационного досье № РД-55323/11652 от 24.03.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 марта 2023 года № 1889
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0069934

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 марта 2023 года

№ РЗН 2013/677

Лист 1

На медицинское изделие

Катетер дилатационный периферический, варианты исполнения:

1. Катетер дилатационный периферический POWERFLEX P3.
2. Катетер дилатационный периферический AVIATOR PLUS.
3. Катетер дилатационный периферический SAVVY.
4. Катетер дилатационный периферический OPTA PRO.
5. Катетер дилатационный периферический PowerFlex EXTREME.
6. Катетер дилатационный периферический MAXI LD.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0119214