



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 сентября 2023 года № ФСЗ 2011/11106

На медицинское изделие

Катетер - игла для трансептальной пункции BRK G 407208, G 407209,
G 407210, G 407211, G 407212, G 407216

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Эбботт Медикал", США,

Abbott Medical, 14901 DeVeau Place Minnetonka, MN 55345-2126, USA

Производитель

"Эбботт Медикал", США,

Abbott Medical, 14901 DeVeau Place Minnetonka, MN 55345-2126, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-57800/68541 от 07.09.2023

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 22 сентября 2023 года № 6421,
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0073267

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 сентября 2023 года № ФСЗ 2011/11106

Лист 1

На медицинское изделие

**Катетер - игла для транссептальной пункции BRK G 407208, G 407209, G 407210,
G 407211, G 407212, G 407216:**

Место производства:

1. Abbott Medical Costa Rica Ltda., Edificio #44, Calle 0, Ave. 2, Zona Franca, Coyol El
Coyol, Alajuela, Costa Rica.

2. Unimed SA, Avenue du Tir Fédéral 56 CH-1024 Ecublens, Switzerland.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0128920