



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 октября 2023 года № РЗН 2023/21310

На медицинское изделие

Приложение программатора врача с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

**(ООО "Медтроник"), Россия, 123112, Москва, вн. тер. г. муниципальный округ
Пресненский, Пресненская наб., д. 10, этаж, 9, помещ. III, ком. 41**

Производитель

"Медтроник Инк.", США,

Medtronic Inc., 710 Medtronic Parkway N.E., Minneapolis, MN 55432, USA

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-57867/73284 от 11.09.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 октября 2023 года № 6944
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0072554

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 октября 2023 года № РЗН 2023/21310

Лист 1

На медицинское изделие

Приложение программатора врача с принадлежностями,
варианты исполнения:

I. Приложение программатора врача Vanta / Sequentia LT, модель A71200, в составе:

1. Приложение программатора врача Vanta / Sequentia LT, модель A71200.
2. Инструкция по применению

II. Приложение программатора врача для тестирования стимуляции, модель A71300, в составе:

1. Приложение программатора врача для тестирования стимуляции, модель A71300.
2. Инструкция по применению.

Принадлежности:

1. Планшет врача, модель CT900, производитель Samsung Electronics Vietnam Thai Nguyen Co., Ltd., Vietnam.

2. Коммуникатор, модель 8880T2, в составе:

- коммуникатор;
- батареи типа AAA;
- USB Кабель;
- литература по продукту.

3. Приложение управления связью Communication Manager, модель A901.

4. Приложение службы данных пациента Patient Data Service, модель A902.

Место производства:

1. Medtronic Neuromodulation, 7000 Central Ave. N.E., Minneapolis, MN 55432, USA.

2. Plexus Manufacturing Sdn. Bhd. (Hillside), Bayan Lepas Free Industrial Zone, Phase II, 11900 Bayan Lepas, Penang, Malaysia.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0129340