



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 февраля 2024 года № РЗН 2024/22078

На медицинское изделие

Катетеры диагностические 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, эт. 9, помещ. III, ком. 41**

Производитель

"Медтроник Инк.", США,

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

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-58606/74585 от 25.10.2023

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 19 февраля 2024 года № 837
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0075632

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 февраля 2024 года № РЗН 2024/22078

Лист 1

На медицинское изделие

Катетеры диагностические с принадлежностями, в вариантах исполнения:

1. Интракардиальный катетер с электродами Torqr, модели 041565CS, 041590CS, 041865CS, 041890CS, 041002UM, 041005UM, 041010UM, 04122UM, 04125UM, 041005DM, 04120DS, 04130DS, 041002JM, 041005JM, 041010JM, 04122JM, 04125JM, в составе:

1.1. Интракардиальный катетер с электродами - 1 шт.

1.2. Техническое руководство.

2. Управляемый интракардиальный катетер с электродами Marinq, модели 043302M, 043325M, 043328M, 072302, 072322M, 072402, в составе:

2.1. Управляемый интракардиальный катетер с электродами - 1 шт.

2.2. Техническое руководство.

Принадлежности:

1. Соединительный кабель катетера, модели 05504SP, 05514SP, 05508SP, 05518SP, в составе:

1.1. Соединительный кабель катетера - 1 шт.

1.2. Инструкция по эксплуатации.

Место производства:

1. CEA Medical Manufacturing, Inc. d.b.a Nissha Medical Technologies, 1755 Merchants Ct Colorado Springs, CO 80916, USA.

2. Medtronic Puerto Rico Operations Co., Villalba Rd. 149, Km. 56.3, Call Box 6001, Villalba, PR 00766, USA.

З

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



А.В. Самойлова

0134041