



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 октября 2023 года № ФСЗ 2012/11687

На медицинское изделие

Инструменты к консоли эндокардиальной криоабляции

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

QC H9R 5Z8, Canada

Номер регистрационного досье № РД-58546/85105 от 23.10.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 октября 2023 года № 7674
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0068247

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 октября 2023 года № ФСЗ 2012/11687

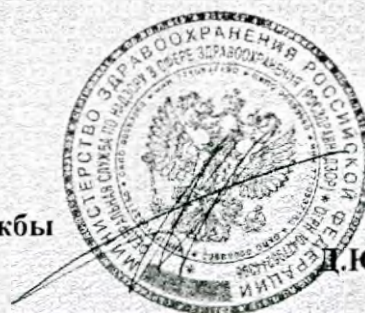
Лист 1

На медицинское изделие

Инструменты к консоли эндокардиальной криоабляции, варианты исполнения:

1. Катетер для эндокардиальной криоабляции Freezor, варианты исполнения: 207F1, 207F3, 207F5.
2. Катетер для эндокардиальной криоабляции Freezor Xtra, варианты исполнения: 217F1, 217F3, 217F5.
3. Катетер для эндокардиальной криоабляции Freezor MAX, варианты исполнения: 209F3, 209F5.
4. Документация по продукту.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0130980