



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 февраля 2024 года № ФСЗ 2009/04679

На медицинское изделие

**Катетеры для ангиопластики периферических сосудов**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Бектон Дикинсон Восток"

(ООО "Бектон Дикинсон Восток"), Россия,

127051, Москва, ул. Садовая-Самотёчная, д. 24/27, эт. 2, помещ. I, ком. 18

Производитель

"КлиаСтрим Технолоджиз Лимитед", Ирландия,

ClearStream Technologies Limited, Moyne Upper, Enniscorthy, Co. Wexford, Ireland

Место производства медицинского изделия

Clearstream Technologies Ltd., Moyne Upper, Enniscorthy, Co. Wexford, Ireland

Номер регистрационного досье № РД-60086/108964 от 16.01.2024

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 12 февраля 2024 года № 613  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0075196

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 февраля 2024 года № ФСЗ 2009/04679

Лист 1

На медицинское изделие

**Катетеры для ангиопластики периферических сосудов:**

I. Катетеры для ангиопластики периферических сосудов, моделей:

1. Clear Pac.
2. ReeKross.
3. KontraKross.
4. ReeFlex.
5. Bantam.
6. Clear Pass.
7. Salix.
8. Lite Pac.



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0133625