



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 сентября 2024 года № РЗН 2024/23534

На медицинское изделие

Система саморасширяющегося периферического стента NiTiDES, выделяющего Сиролимус, с покрытием iCarbofilm

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное объединение "Деост" (ООО НПО "Деост"), Россия,

142290, Московская область, г. Пушкино, пр-кт Науки, д. 3, помещ. 4, ком. 22, эт. 4

Производитель

"СИД С.п.А.", Италия,

CID S.p.A., Strada per Crescentino, 13040 Saluggia (VC), Italy

Место производства медицинского изделия

CID S.p.A., Strada per Crescentino, 13040 Saluggia (VC), Italy

Номер регистрационного досье № РД-61950/109786 от 29.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.195

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 сентября 2024 года № 5053
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0079030

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 сентября 2024 года № РЗН 2024/23534

Лист 1

На медицинское изделие

Система саморасширяющегося периферического стента NiTiDES, выделяющего Сиролимус, с покрытием iCarbofilm, в вариантах исполнения:

1. Эффективная длина катетера 85см или 135см.
2. Диаметр и длина стента: 6,0x20мм; 6,0x40мм; 6,0x60мм; 6,0x80мм; 6,0x100мм; 6,0x120мм; 6,0x150мм; 7,0x20мм; 7,0x40мм; 7,0x60мм; 7,0x80мм; 7,0x100мм; 7,0x120мм; 7,0x150мм; 8,0x20мм; 8,0x40мм; 8,0x60мм; 8,0x80мм; 8,0x100мм; 8,0x120мм; 8,0x150мм, в составе

- система саморасширяющегося периферического стента - 1 шт.
- инструкция по применению - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0147335