



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 апреля 2018 года № РЗН 2016/4299

На медицинское изделие
Микросферы для эмболизации LifePearl

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Терумо Рус"
(ООО "Терумо Рус"), Россия, 123112, Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт/пом/ком
13/1/5

Производитель
"МайкروВенши Юроп", Франция,
MicroVention Europe, 30 bis, rue du Vieil Abreuvoir, 78100 Saint-Germain-en-Laye,
France

Место производства медицинского изделия
MicroVention, Inc., 1311 Valencia Ave. Tustin, CA 92780, USA

Номер регистрационного досье № РД-21805/16904 от 16.04.2018

Вид медицинского изделия 323490

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 апреля 2018 года № 2018/04-000000
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения (И.К.) Павлюков



0038419

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 апреля 2018 года № РЗН 2016/4299

Лист 1

На медицинское изделие

Микросферы для эмболизации LifePearl:

варианты исполнения:

1. 8LP2S100, диаметр микросфер 100 мкм.
2. 8LP2S200, диаметр микросфер 200 мкм.
3. 8LP2S400, диаметр микросфер 400 мкм.

2



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0046225