



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25.08.2006 № ФС № 2006/1334

На медицинское изделие

Устройства для рентгенэндоваскулярных диагностических и лечебных процедур, включающих: ангиографию, ангиопластику, тромбэктомии и стентирование (см. Приложение на 1 листе) 1. Катетеры диагностические. 2. Катетеры проводниковые. 3. Катетеры дилатационные. 4. Катетеры для тромбэктомии. 5. Микрокатетеры. 6. Проводники. 7. Адаптеры. 8. Коннекторы с краниками и без. 9. Интродьюсеры с гемостатическими клапанами. 10. Щипцы биопсийные. 11. Иглы. 12. Инъекторы контрольные с коннекторами и без них. 13. Дилаторы/обтураторы. 14. Устройства для проведения контрольного вещества. 15. Медфляторы. 16. Идефляторы. 17. Стенты. 18. Фильтры. 19. Спирали и эмболизационные материалы.

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Джонсон & Джонсон"

Производитель

Cordis de Mexico, S.A. de C.V., Cordis Europa N.V., Cordis Corporation, Griffiths Microscience Ltd., AS Advanced Medical Systems, Medex medical ltd., Deroval Europe ltd., Nmt Neurosciences Implants SA

Место производства медицинского изделия

Мексика, Нидерланды, США, Великобритания, Германия, Ирландия, Франция

Номер регистрационного досье № ФС № 2006/1334

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: ---

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: ---

Приказом Росздравнадзора от 25.08.2006. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)
