



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26.02.2003 № МЗ РФ № 2003/187

На медицинское изделие

Устройства для рентгенэндоваскулярных диагностических (ангиография) и лечебных (ангиопластика, тромбэктомия, стентирование) процедур (см. Приложение на 1 листе) 1. Диагностические катетеры 2. Проводниковые катетеры 3. Дилатационные катетеры 4. Микрокатетеры 5. Катетеры для тромбэктомии 6. Проводники 7. Адаптеры 8. Коннекторы с краниками и без них 9. Интродьюсеры с гемостатическими клапанами 10. Биопсийные щипцы 11. Иглы 12. Контрольные инъекторы с коннекторами и без них 13. Дилаторы/обтюраторы 14. Устройства для проведения контрольного вещества 15. «Медфлятор», индефляторы 16. Стенты 17. Фильтры 18. Спирали и эмболизационные материалы

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Представительству компании Этикон Лимитед, Великобритания

Производитель

Cordis Corporation-Cordis Europa N.V.-Cordis De Mexico S.A. de S.V.

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № МЗ РФ № 2003/187

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: ---

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: ---

Приказом Росздравнадзора от 26.02.2003. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

подпись