

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10.08.2021 № РЗН 2017/5858

На медицинское изделие

Катетер для внутрисосудистых ультразвуковых исследований

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

000 "ФИЛИПС"

Производитель

"Волкано Корпорейшн"

Место производства медицинского изделия

США, Volcano Corporation, 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA

Номер регистрационного досье № РЗН 2017/5858

Вид медицинского изделия: 232580

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для

медицинского изделия: 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 10.08.2021. № ___

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать) _подпись_

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10.08.2021 № РЗН 2017/5858

Лист 2

На медицинское изделие Катетер для внутрисосудистых ультразвуковых исследований в исполнениях: - Eagle Eye Platinum, - Eagle Eye Platinum ST, - Revolution, - Visions PV.035, - Visions PV.018.

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

(печать) _подпись_