



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2018 года № РЗН 2016/3333

На медицинское изделие
Устройство для тромбэктомии REVIVE SE

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17,
корп. 2

Производитель
"Медос Интернешнл САРЛЬ", Швейцария,
Medos International SARL, Chemin-Blanc 38, 2400, Le-Loche, CH-2400, Switzerland

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-21840/21541 от 18.04.2018

Вид медицинского изделия 333980

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2018 года № 2811
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0038440

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 апреля 2018 года № РЗН 2016/3333

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство для тромбэктомии REVIVE SE:

Место производства:

1. Medos International SARM, Chemin-Blanc 38, 2400, Le-Locle, CH-2400, Switzerland.
2. Codman & Shurtleff, Inc., dba Depuy Synthes Products Inc., 47709 Fremont Blvd. Fremont, CA 94538 USA.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0046267