



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 июля 2019 года № РЗН 2019/8578

На медицинское изделие

Устройство для внутрисосудистой тромбэктомии EmboTrap II

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2

Производитель

"Ньюрави Лимитед", Ирландия,
Neuravi Limited, Block 3, Ballybrit Business Park, Galway, Ireland

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-24998/72459 от 11.12.2018

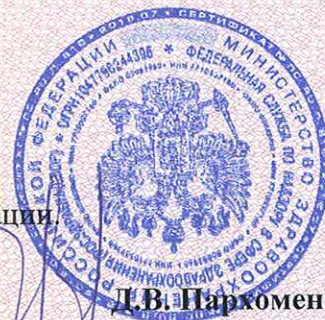
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 июля 2019 года № 4964
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0043356

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 июля 2019 года

№ РЗН 2019/8578

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство для внутрисосудистой тромбэктомии EmboTrap II,
варианты исполнения:

1. Устройство для внутрисосудистой тромбэктомии EmboTrap II (диаметр устройства 5 мм, рабочая длина 21 мм).

2. Устройство для внутрисосудистой тромбэктомии EmboTrap II (диаметр устройства 5 мм, рабочая длина 33 мм).

Место производства:

1. Neuravi Limited, Block 3, Ballybrit Business Park, Galway, Ireland.

2. Advant Medical Limited, Parkmore Business Park West, Galway, Ireland.

З

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0058143