



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 июля 2020 года № РЗН 2020/11474

На медицинское изделие

**Система AngioJet Ultra 5000A для тромбэктомии**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Бостон Сайентифик Корпорейшн", США,**

**Boston Scientific Corporation, 300 Boston Scientific Way, Marlborough, MA 01752, USA**

Производитель

**"Бостон Сайентифик Корпорейшн", США,**

**Boston Scientific Corporation, 300 Boston Scientific Way, Marlborough, MA 01752, USA**

Место производства медицинского изделия

**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-28635/39362 от 15.08.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 июля 2020 года № 6797  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**А.В. Самойлова**

**0049656**



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 июля 2020 года

№ РЗН 2020/11474

Лист 1

На медицинское изделие

**Система AngioJet Ultra 5000A для тромбэктомии, в составе:**

1. Консоль AngioJet Ultra 5000A.
2. Набор Y-образных соединителей AngioJet Ultra Power Pulse Kit (5 шт./уп.) - не более 100 уп. (при необходимости).

Место производства:

1. Boston Scientific Corporation, Two Scimed Place, Maple Grove, MN 55311, USA.
2. Boston Scientific Corporation, 150 Baytech Drive, San Jose, CA 95134, USA.

Z

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



*Handwritten signature in blue ink.*

А.В. Самойлова

0070497