



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 28 января 2020 года № ФСЗ 2008/02324

На медицинское изделие
Устройство для закрытия сосудов ANGIO-SEAL VIP

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Терумо Рус"
(ООО "Терумо Рус"), Россия,
123112, Москва, ул. Тестовская, д. 10, этаж 13, помещ. 1, комн. 5

Производитель
"Терумо Медикал Корпорейшн", США,
Terumo Medical Corporation, 265 Davidson Ave, Suite 320, Somerset, NJ 08873, USA

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-30722/77050 от 09.01.2020

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 28 января 2020 года № 540
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0047399

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 января 2020 года № ФСЗ 2008/02324

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство для закрытия сосудов ANGIO-SEAL VIP:

модели:

- 610133;
- 610132.

Место производства:

1. Terumo Medical Corporation, 265 Davidson Avenue, Somerset, New Jersey, 08873, USA.
2. Terumo Puerto Rico LLC, Innovation Street Lot 21, Caguas West Industrial Park, Caguas, 00725, Puerto Rico.
3. St. Jude Medical, 14901 De Veau Place Minnetonka, MN 55345-2126, USA.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0063341