



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 марта 2012 года № ФСЗ 2012/11744

На медицинское изделие
Система эмболизирующая жидкая Trufill n-BCA

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

Производитель
"Кодман энд Шертлефф, Инк.", США,
Codman & Shurtleff, Inc., 325 Paramount Drive, Raynham, Massachusetts
02767-0350, USA

Место производства медицинского изделия
Codman & Shurtleff, Inc., 325 Paramount Drive, Raynham, Massachusetts
02767-0350, USA

Номер регистрационного досье № 40690 от 12.10.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 марта 2012 года № 122/Пр/12
и приказом от 23 августа 2016 года № 8708 в замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0023044

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 марта 2012 года № ФСЗ 2012/11744

Лист 1

На медицинское изделие

Система эмболизирующая жидкая Trufill n-BCA:

В составе:

Вариант поставки 1:

1. Тюбик с n-BCA - 2 шт.
2. Флакон с танталовым порошком - 1 шт.
3. Ампула с этиодизированным маслом - 1 шт.

Вариант поставки 2:

1. Тюбик с n-BCA - 1 шт.
2. Флакон с танталовым порошком - 1 шт.
3. Ампула с этиодизированным маслом - 1 шт.

7

Приказом от 23 августа 2016 года № 8708 с замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0024117