



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/676

от 17 сентября 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью «Джонсон & Джонсон»
(ООО «Джонсон & Джонсон»), Россия,
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2
и подтверждает, что медицинское изделие
Катетеры внутрисосудистые, варианты исполнения: PROWLER, ENVOY,
REVIVE

производства

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

место производства:

Medos International SARL, Chemin-Blanc 38, 2400, Le Locle, Switzerland.
Cordis de Mexico, S.A. de C.V., Circuito Interior Norte 1820, Parque Industrial
Salvarcar, Ciudad Juarez, Chihuahua 32575, Mexico.

класс потенциального риска 3

ОКП 94 3630

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 46765 от 26.12.2012

приказом Росздравнадзора от 17 сентября 2013 года № 5022-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко



0003509