



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 10:40 14.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 198097;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 126922;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2015/2956 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02918127);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 18.08.2015;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 03.04.2026;
7. Период действия версии: с 03.04.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Генератор для радиочастотной абляции ClosureRFG
В комплекте:
 - сетевой кабель;
 - руководство по эксплуатации на CD диске.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МЕДТРОНИК";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 10;
12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: «Медтроник Инк.», США (Medtronic Inc., USA);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, USA;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, USA;

16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.121;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2б;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Генератор для радиочастотной абляции модели «ClosureRFG» предназначен для использования с радиочастотными устройствами для абляции тканей и сосудов;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 237090;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Covidien Llc, 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA.. 2. Sparton Medical Systems Colorado, LLC, 4300 Godding Hollow Parkway, Frederick, Colorado, 80504, USA.3. Plexus Corp., 2400 Millbrook Drive, Buffalo Grove, IL 60089, USA. 3. Plexus Corp., 400 Millbrook Drive, Buffalo Grove, IL 60089, USA;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
237090	Генератор для радиочастотной абляции ClosureRFG

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11