



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 17:05 14.09.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 202984;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 132458;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2016/4652 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02916991);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 08.09.2016;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 14.08.2026;
7. Период действия версии: с 14.08.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Катетер коронарный микро-гайд Finecross MG
Варианты исполнения:
 1. NC-F863A, рабочая длина катетера 130 см.
 2. NC-F865A, рабочая длина катетера 150 см.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ТЕРУМО РУС";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 12, ПОМЕЩ. 7/17;
12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ

ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 12, ПОМЕЩ. 7/17;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Terumo Corporation (Терумо Корпорейшн);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 44-1, 2-chome, Hatagaya, Shibuya-ku, Tokyo 151-0072, Japan;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 44-1, 2-chome, Hatagaya, Shibuya-ku, Tokyo 151-0072, Japan;

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

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.110;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Катетер коронарный микро-гайд Finecross MG предназначен для чрескожного введения в кровеносные сосуды и поддержки проводника при пересечении локализованного стенотического поражения коронарной артерии при выполнении ЧКВ (чрескожного коронарного вмешательства) в случае затруднений при прохождении проводника через поражение. Изделие предназначено также для введения рентгенографического контрастного вещества при проведении ангиографии.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 131670;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Terumo Corporation Ashitaka Plant, 150, Maimaigi-cho, Fujinomiya-shi, Shizuoka, 418-0015, Japan;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
131670	Катетер коронарный микро-гайд Finecross MG. Варианты исполнения: 1. NC-F863A, рабочая длина катетера 130 см.
131670	Катетер коронарный микро-гайд Finecross MG. Варианты исполнения: 2. NC-F865A, рабочая длина катетера 150 см.

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