



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 13:00 25.12.2025 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 194245;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2017/5614 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02938584);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 19.12.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Платформа энергетическая серии FT Valleylab FT10 с принадлежностями. I. Состав:
 1. Платформа энергетическая серии FT Valleylab FT10. 2. Руководство по эксплуатации. 3. Диск DVD с переводами руководства по эксплуатации и руководством по техническому обслуживанию. 4. Краткое руководство. 5. Руководство по начальной настройке. 6. Адаптер педали для монополярного режима. 7. Адаптер педали для режима биполярной резекции. 8. Сетевой кабель. 9. Кабель Ethernet.II. Принадлежности:
 1. Трехпедальный ножной переключатель ForceTriad. 2. Стандартный ножной переключатель для биполярного режима Valleylab. 3. Ножной переключатель для монополярного режима Valleylab. 4. Ножной переключатель для соединения тканей Ligasure. 5. Ножной переключатель для биполярной резекции ForceTriad серии FT. 6. Тележка-подставка универсальная. 7. Сертификат соответствия. 8. Экранное руководство по настройке (Ограниченная функциональность).
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МЕДТРОНИК";
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ

ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 10;

8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 10;

9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Covidien llc, USA ("Ковидиен ллс", США);

10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA;

11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA;

12. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.190;

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

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Обеспечивает подачу радиочастотной энергии для выполнения хирургических процедур в монополярном и биполярном режимах, а также для соединения тканей, лигирования сосудов и операций на сердце.;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 260140;

16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Linemaster Switch Corp., 29 Plaine Hill Road, Woodstock, CT 06281, USA. 2. Covidien llc, USA ("Ковидиен ллс", США), 6044 Longbow Court, Boulder, Colorado 80301, USA;

17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
260140	Платформа энергетическая серии FT Valleylab FTIO с принадлежностями

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

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

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