



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 10:50 14.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 198037;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 134345;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2017/5702 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02930504);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 05.05.2017;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 02.04.2026;
7. Период действия версии: с 02.04.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Система закрытия вен VenaSeal
В составе:
 1. Флакон биологического клея VenaSeal, 5 мл - 1 шт.
 2. Система доставки VenaSeal:
 - 2.1. Катетер 5 Fr - 1 шт.
 - 2.2. Интродьюсер 7 Fr - 1 шт.
 - 2.3. Дилататор 5 Fr - 1 шт.
 - 2.4. Пистолет-дозатор - 1 шт.
 - 2.5. Наконечник-дозатор - 2 шт.
 - 2.6. Шприц, 3 мл - 2 шт.
 - 2.7. Проводник с прямым гибким кончиком - 1 шт.
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 ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 10;

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: 32.50.50.190;

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: Система закрытия вен VenaSeal предназначена для постоянного полного эндоваскулярного закрытия биологическим клеем большой подкожной вены ноги (БПВН) и ее варикозных расширений для лечения патологического венозного сброса.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 300610;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Medtronic Ireland, Parkmore Business Park West Galway, Ireland. 2. Harmac Medical Products, IDA Business Park Castlerea, Co. Roscommon, Ireland;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
----------	---------------------

300610	Система закрытия вен VenaSeal в составе:
--------	--

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