



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 31 января 2020 года № ФСЗ 2009/03750

На медицинское изделие
Микросферы для эмболизации EmboGold, Embosphere, HepaSphere

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Мерит Медикал Системз, Инк.", США,
Merit Medical Systems, inc., 1600 West Merit Parkway, South Jordan, Utah, 84095,
USA

Производитель
"Биосфер Медикаль С.А.", Франция,
BioSphere Medical S.A., Parc Des Nations - Paris Nord 2, 383 rue de la Belle Etoile,
95700 Roissy, France

Место производства медицинского изделия
BioSphere Medical S.A., Parc Des Nations - Paris Nord 2, 383 rue de la Belle Etoile,
95700 Roissy, France

Номер регистрационного досье № РД-30793/86724 от 14.01.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.190**

приказом Росздравнадзора от 31 января 2020 года № 667
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0045415