



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 ноября 2022 года № РЗН 2017/5702

На медицинское изделие
Система закрытия вен VenaSeal

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"
(ООО "Медтроник"), Россия,
123112, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский,
Пресненская наб., д. 10, эт. 9, помещ. III, ком. 41

Производитель
"Медтроник Инк.", США,
Medtronic Inc., 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, USA

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-50137/97604 от 17.05.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 ноября 2022 года № 10633
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0063678

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 ноября 2022 года № РЗН 2017/5702

Лист 1

На медицинское изделие

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.

Место производства:

1. Medtronic Ireland, Parkmore Business Park West, Galway, Ireland.
2. Harmac Medical Products, IDA Business Park Castlerea, County Roscommon, Ireland.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0109778