



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 февраля 2017 года № РЗН 2013/648

На медицинское изделие

Стенты периферические саморасширяющиеся

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Бостон Сайентифик Корпорейшн", США,

**Boston Scientific Corporation, 300 Boston Scientific Way, Marlborough,
MA 01752, USA**

Производитель

"Бостон Сайентифик Корпорейшн", США,

**Boston Scientific Corporation, 300 Boston Scientific Way, Marlborough,
MA 01752, USA**

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-15216/66101 от 17.01.2017

Вид медицинского изделия **см.приложение**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4480**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 февраля 2017 года № 896
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0029918

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 февраля 2017 года № РЗН 2013/648

Лист 1

На медицинское изделие

Стенты периферические саморасширяющиеся:

Варианты исполнения:

1. Стент Innova (вид 194510).
2. Стент Adapt Monorail (вид 218140).

Место производства:

1. Boston Scientific Corporation, 5905 Nathan Lane Plymouth, MN 55442 USA.
2. Boston Scientific Corporation, Two Scimed Place Maple Grove, MN 55311 USA.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0030389