



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17195

На медицинское изделие

Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия,

123112, Москва, Пресненская наб., д. 10, эт. 9, пом. III, ком. 41

Производитель

"Ковидиен-Ллс", США,

Covidien Llc, 15 Hampshire Street Mansfield, MA 02048, USA

Место производства медицинского изделия

Covidien LLC, 60 Middletown Avenue, North Haven, CT 06473, USA

Номер регистрационного досье № РД-43498/55672 от 12.08.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1-листе

приказом Росздравнадзора от 17 мая 2022 года № 4037
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0065822

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17195

Лист 1

На медицинское изделие

Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™:

I. Варианты исполнения:

1. Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, средней/большой толщины, 80 мм.
2. Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, черный сверхтолстый, 80 мм.
3. Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, средней/большой толщины, 60 мм.
4. Картридж GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, черный сверхтолстый, 60 мм.

II. Эксплуатационная документация:

1. Инструкция по применению.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0099548