



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17264

На медицинское изделие
Волокно лазерное LightTrail

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Бостон Сэнтифик"
(ООО "Бостон Сэнтифик"), Россия,
125315, Москва, Ленинградский пр-кт, д. 72, корп. 2, этаж 3, помещ. V, офис 1А

Производитель
"Бостон Сайентифик Корпорейшн", США,
Boston Scientific Corporation, 300 Boston Scientific Way, Marlborough, MA 01752,
USA

Место производства медицинского изделия
Boston Scientific Limited, Business & Technology Park, Model Farm Rd, Cork,
Ireland

Номер регистрационного досье № РД-42467/43631 от 01.07.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 мая 2022 года № 4268
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0060592

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17264

Лист 1

На медицинское изделие

Волокно лазерное LightTrail, варианты исполнения:

1. Волокно лазерное LightTrail для однократного использования, диаметр сердцевины: 230 мкм, 270 мкм, 365 мкм, 600 мкм, 800 мкм.
2. Волокно лазерное LightTrail для многократного использования, диаметр сердцевины: 230 мкм, 270 мкм, 365 мкм, 600 мкм, 800 мкм.

Handwritten mark

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0099823