



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 мая 2023 года

№ РЗН 2013/1063

На медицинское изделие

Проводник периферический гидрофильный AQUATRACK

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "Кордис Медикал Раша"

(ООО "Кордис Медикал Раша"), Россия,

107078, Москва, ул. Маши Порываевой, д. 34, оф/ 514

Производитель

"Конфлюент Медикал Текнолоджиз, Инк.", США,

Confluent Medical Technologies, Inc., 47533 Westinghouse Drive, Fremont,

CA 94539, USA

Место производства медицинского изделия

Nitinol Devices & Components, Costa Rica S. R. L., Coyol Free Zone, Buildings B14,
B15 and B25, El Coyol, Alajuela, 20102, Costa Rica

Номер регистрационного досье № РД-55752/32360 от 27.04.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 04 мая 2023 года № 2817

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0071789