



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 апреля 2018 года № РЗН 2018/7044

На медицинское изделие

Эндопротез для стентирования протока поджелудочной железы
по ТУ 32.50.22-097-18037666-2016

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "МедСил" (АО "МедСил"), Россия,
141018, Московская область, г. Мытищи, Новомытищинский пр-кт, д. 41А,
пом. II/1

Производитель

Акционерное общество "МедСил" (АО "МедСил"), Россия,
141018, Московская область, г. Мытищи, Новомытищинский пр-кт, д. 41А,
пом. II/1

Место производства медицинского изделия

АО "МедСил", Россия, 141336, Московская область, Сергиево-Посадский р-н,
пос. Реммаш, ул. Институтская, д. 24

Номер регистрационного досье № РД-14722/71773 от 05.12.2016

Вид медицинского изделия 218040

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 апреля 2018 года № 2521
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0038314

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 апреля 2018 года

№ РЗН 2018/7044

Лист 1

На медицинское изделие

**Эндопротез для стентирования протока поджелудочной железы
по ТУ 32.50.22-097-18037666-2016, в составе:**

1. Эндопротез в вариантах исполнения: ЭСПЖ-3F; ЭСПЖ-5F; ЭСПЖ-7F; ЭСПЖ-8F; ЭСПЖ-9F; ЭСПЖ-10F; ЭСПЖ-11F (с наружным диаметром по Френчу) - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Этикетка - 1 шт.

Л

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0045373