



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 июля 2017 года

№ РЗН 2017/6001

На медицинское изделие

Устройство для введения MiniMed Quick-Serter MMT-305

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия, 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 10

Производитель

"Медтроник МиниМед", США,

Medtronic MiniMed, 18000 Devonshire St. Northridge, CA 91325, USA

Место производства медицинского изделия

SMC Costa Rica Division S.R.L. Building B48, Ave 0, Zona Franca Coyol,

100 Mts Al Sur De Riteve El Coyol Alajuela, Costa Rica

Номер регистрационного досье № РД-18361/26442 от 23.06.2017

Вид медицинского изделия 318320

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

приказом Росздравнадзора от 20 июля 2017 года № 6487
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0032678