



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13477

На медицинское изделие

**Инструменты хирургические: стент хирургический, экстрактор хирургический**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Телефлекс Медикал", Ирландия,**

**Teleflex Medical, IDA Business and Technology Park, Athlone, Ireland**

Производитель

**"Телефлекс Медикал", Ирландия,**

**Teleflex Medical, IDA Business and Technology Park, Athlone, Ireland**

Место производства медицинского изделия

**см.приложение**

Номер регистрационного досье № 29718 от 28.08.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3600

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 декабря 2012 года № 3280-Пр/12  
и приказом от 22 августа 2016 года № 8534-б в замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.В. Пархоменко**

**0023038**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13477

Лист 1

На медицинское изделие

**Инструменты хирургические: стент хирургический, экстрактор хирургический:**

Место производства:

1. Arrow International CR, a.s., Prazská 209, 50004 Hradec Křalové 2, Czech Republic.
2. Arrow International CR, a.s., Jamska 2359/47, 591 01 Zdar Nad Sazavou, Czech Republic.
3. Willy Rüsч GmbH. Willy Rüsч St. 4-10, D-71394 Kernен, Germany.
4. Teleflex Medical GmbH. Willy-Rüsч-St. 4-10, D-71394 Kernен, Germany.

Z

Приказом от 22 августа 2016 года № 8534 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0024112