



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 июня 2021 года № РЗН 2021/14585

На медицинское изделие
Сенсор для чрезкожного мониторинга глюкозы Guardian™ Sensor (3)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"
(ООО "Медтроник"), Россия,
123112, Москва, Пресненская наб., д. 10, этаж 9, пом. III, комн. 41

Производитель
"Медтроник МиниМед", США,
Medtronic MiniMed, 18000 Devonshire street, Northridge, CA 91325, USA

Место производства медицинского изделия
Medtronic MiniMed, 18000 Devonshire Street, Northridge, CA 91325, USA

Номер регистрационного досье № РД-36979/81853 от 22.10.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 июня 2021 года № 5557
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0057551

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 июня 2021 года

№ РЗН 2021/14585

Лист 1

На медицинское изделие

Сенсор для чрезкожного мониторинга глюкозы Guardian™ Sensor (3), варианты исполнения:

1. Сенсор для чрезкожного мониторинга глюкозы Guardian™ Sensor (3), номер по каталогу ММТ-7020D3, в составе:
 - Сенсор для чрезкожного мониторинга глюкозы Guardian™ Sensor (3) - 1 шт.;
 - Пластырь - не более 2 шт.
2. Сенсор для чрезкожного мониторинга глюкозы Guardian™ Sensor (3), номер по каталогу ММТ-7020С3, в составе:
 - Сенсор для чрезкожного мониторинга глюкозы Guardian™ Sensor (3) - 5 шт.;
 - Пластырь - не более 10 шт.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0084369