



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 14:00 13.10.2025 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 190044;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2017/5858 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02952588);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия: 14.08.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Катетер для внутрисосудистых ультразвуковых исследований. В исполнениях: - Eagle Eye Platinum; - Eagle Eye Platinum ST; - Revolution; - Visions PV.035; - Visions PV.018.
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ООО "ФИЛИПС";
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123022, Г.Москва, УЛ СЕРГЕЯ МАКЕЕВА, Д. 13;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123022, Г.Москва, УЛ СЕРГЕЯ МАКЕЕВА, Д. 13;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "Волкано Корпорейшн", Volcano Corporation;
10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA;
11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA;

12. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.110;

13. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Катетер разработан для оценки васкулярной морфологии кровеносных сосудов коронарной и периферийной сосудистой системы.;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 232580;


16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. "Волкано Корпорейшн", Volcano Corporation, 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA. 2. Philips de Costa Rica S.R.L., "Филипс д Косту Рика С.Р.Л.", Coyol Free Zone & Business Park, B37, Alajuela, Costa Rica;

17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
232580	Катетер для внутрисосудистых ультразвуковых исследований

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.

	ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ
Сертификат: E7592ECA2E90D521147E14553A28E9A4F3C65245	
Кому выдан: ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ	
Действителен с 2025-02-11 по 2026-05-07	