



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 13:17 18.02.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 188939;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2019/9461 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02927837);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 26.12.2019;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 28.05.2025;
6. Период действия версии: с 28.05.2025;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Катетер поворотный для внутрисосудистых ультразвуковых исследований Refinity ST
в составе:
 1. Катетер Refinity ST - 1 шт.
 2. Шприц 3 мл - 1 шт.
 3. Шприц 10 мл - 1 шт.
 4. Трубка удлинительная - 1 шт.
 5. Кран 3-ходовой - 1 шт.
 6. Наклейки отслеживания для пациента и врача - 2 шт.
 7. Эксплуатационная документация.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "ФИЛИПС";
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123022, Россия, г. Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123022, Россия, г. Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13;
12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "Волкано Корпорейшн";
13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Volcano Corporation, 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA;
14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Volcano Corporation, 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA;
15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;
16. ОКП/ОКПД2: 26.60.12.132;
17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;
18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;
19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 131470;
20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Volcano Corporation, 3721 Valley Centre Dr., Suite 500, San Diego, California, 92130, USA. 2. Philips de Costa Rica S.R.L., Coyol Free Zone & Business Park, B37, Alajuela, Costa Rica;
21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
131470	Катетер поворотный для внутрисосудистых ультразвуковых исследований Refinity ST

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11