



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 октября 2019 года № РЗН 2019/9126

На медицинское изделие

**Хирургический герметик Coseal в вариантах исполнения 2 мл, 4 мл, 8 мл**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Бакстер Хелскеа СА", Швейцария,**

**Baxter Healthcare SA, Thurgauerstrasse 130, 8152 Glattpark (Opfikon), Switzerland**

Производитель

**"Бакстер Хелскеа СА", Швейцария,**

**Baxter Healthcare SA, Thurgauerstrasse 130, 8152 Glattpark (Opfikon), Switzerland**

Место производства медицинского изделия

**Baxter Healthcare Corporation, 21026 Alexander Court, Hayward CA 94545, USA**

Номер регистрационного досье № РД-23638/43011 от 11.09.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **21.20.23.199**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 октября 2019 года № 8007  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

**0045169**



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 октября 2019 года № РЗН 2019/9126

Лист 1

На медицинское изделие

**Хирургический герметик Coseal в вариантах исполнения 2 мл, 4 мл, 8 мл,  
в составе:**

1. Порошковый компонент ПЭГ - 1 шт.
2. Жидкий компонент - 1 шт.
3. Апликаторы - 2 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко  
0062243**