



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 01 ноября 2021 года № ФСЗ 2011/09107

На медицинское изделие

Функциональный эндопротез межпозвоночного диска М6-С, М6-Л

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Ортофикс ЮС ЛЛС", США,

**Orthofix US LLC, 251 Little Falls Drive, Wilmington, New Castle Country,
DE 19808, USA**

Производитель

"Спайнал Кинетикс ЛЛС", США,

Spinal Kinetics LLC, 501 Mercury Drive, Sunnyvale, CA 94085, USA

Место производства медицинского изделия

Spinal Kinetics LLC, 501 Mercury Drive, Sunnyvale, CA 94085, USA

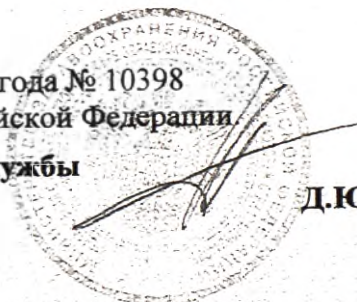
Номер регистрационного досье № РД-44526/68054 от 01.10.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 01 ноября 2021 года № 10398
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0059163