



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 июля 2022 года № РЗН 2022/17805

На медицинское изделие

Канюля артроскопическая одноразовая HydroDam

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Зиммер СНГ"

(ООО "Зиммер СНГ"), Россия,

119048, Москва, ул. Усачева, д. 29, к. 9, пом. 15

Производитель

"Биомет Спортс Медицин", США,

Biomet Sports Medicine, 56 East Bell Drive P.O. box 587, Warsaw, IN 46581, USA

Место производства медицинского изделия

Biomet Sports Medicine, 56 East bell drive P.O. box 587, Warsaw, IN 46581, USA

Номер регистрационного досье № РД-45181/77128 от 03.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 июля 2022 года № 6578
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0066077

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 июля 2022 года

№ РЗН 2022/17805

Лист 1

На медицинское изделие

Канюля артроскопическая одноразовая HydroDam, в вариантах исполнения:

1. Канюля с резьбой 8,5 мм x 115 мм.
2. Канюля с резьбой 8,5 мм x 100 мм.
3. Канюля с резьбой 7 мм x 75 мм с obturatorом.
4. Канюля с резьбой 8,5 мм x 75 мм с obturatorом.
5. Канюля с резьбой 7 мм x 85 мм с obturatorом.
6. Канюля с резьбой 8,5 мм x 85 мм с obturatorом.
7. Канюля с резьбой 8,5 мм x 130 мм.

Handwritten signature



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

А.В. Самойлова

0105433