



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 июня 2022 года

№ РЗН 2022/17652

На медицинское изделие

Пластина силиконовая MEDGEL для лечения шрамов и рубцов

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Силимед - Индастриа де Имплант ЛТДА", Бразилия,

Silimed - Industria de Implantes LTDA, Rua Figueiredo Rocha 374, 21240-660 Rio De Janeiro, Brasil

Производитель

"Силимед - Индастриа де Имплант ЛТДА", Бразилия,

Silimed - Industria de Implantes LTDA, Rua Figueiredo Rocha 374, 21240-660 Rio De Janeiro, Brasil

Место производства медицинского изделия

Silimed - Industria de Implantes LTDA, Rua Figueiredo Rocha 374, Rio De Janeiro, 21240-660 Brasil

Номер регистрационного досье № РД-49640/98687 от 21.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.24.169

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 июня 2022 года № 5817
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0065080

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 июня 2022 года

№ РЗН 2022/17652

Лист 1

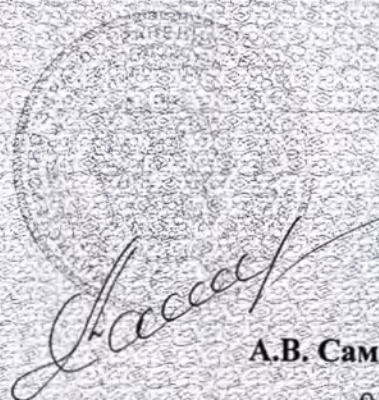
На медицинское изделие

Пластина силиконовая MEDGEL для лечения шрамов и рубцов,
в вариантах исполнения:

1. Пластина: размер 10x10 см - 6 шт.;
размер 10x10 см - 1 шт.;
размер 10x5 см - 1 шт.
2. Полоса: размер 30 x 2 см - 12 шт.;
размер 30 x 2 см - 1 шт.;
размер 30 x 2 см - 2 шт.
3. Диск: размер Ø 70 мм - 12 шт.;
размер Ø 70 мм - 2 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0101688