



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 февраля 2023 года № РЗН 2023/19559

На медицинское изделие

Зонд для чрескожной дискэктомии DISKOM

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Байопсибелл с.р.л.", Италия,

Biopsybell s.r.l., Via Aldo, Manuzio 24, Cap 41037 Mirandola (MO), Italy

Производитель

"Байопсибелл с.р.л.", Италия,

Biopsybell s.r.l., Via Aldo, Manuzio 24, Cap 41037 Mirandola (MO), Italy

Место производства медицинского изделия

Biopsybell s.r.l., Via Aldo, Manuzio 24, Cap 41037 Mirandola (MO), Italy

Номер регистрационного досье № РД-52140/75315 от 20.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 февраля 2023 года № 768
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0069836

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 февраля 2023 года № РЗН 2023/19559

Лист 1

На медицинское изделие

Зонд для чрескожной дискэктомии DISKOM, в вариантах исполнения:

I. Зонд для чрескожной дискэктомии DISKOM, артикул DKR1716CDFL10, в составе:

1. Ручка с зондом и защитным колпачком - 1 шт.
2. Аспирационная канюля со скользящим ограничителем, 17 G - 1 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

II. Зонд для чрескожной дискэктомии DISKOM, артикул DKR1908CDFL10, в составе:

1. Ручка с зондом и защитным колпачком - 1 шт.
2. Аспирационная канюля со скользящим ограничителем, 19 G - 1 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0113729