



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 апреля 2023 года № РЗН 2023/20163

На медицинское изделие

Зонд уrogenитальный, одноразовый, стерильный тип А

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТМЕД"

(ООО "ИНТМЕД"), Россия,

111524, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Перово, ул. Перовская,
д. 1, стр. 12, пом. I, комн. 27

Производитель

"Цзянсу ХанХен Медикал Технолоджи Ко. Лтд.", КНР,
Jiangsu HanHeng Medical Technology Co., Ltd., 16-B4, #1 North Qingyang Road,
Tianning District, Changzhou, 213017 Jiangsu, P.R. China

Место производства медицинского изделия

Jiangsu HanHeng Medical Technology Co., Ltd., 16-B4, #1 North Qingyang Road,
Tianning District, Changzhou, 213017 Jiangsu, P.R. China

Номер регистрационного досье № РД-54461/106903 от 30.01.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 апреля 2023 года № 2032
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова
0071524

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 апреля 2023 года

№ РЗН 2023/20163

Лист 1

На медицинское изделие

Зонд урогенитальный, одноразовый, стерильный тип А, в составе:

1. Зонд урогенитальный, одноразовый, стерильный тип А - 100 шт./уп.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова
0122036