



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 июля 2023 года № РЗН 2023/20673

На медицинское изделие

Вкладыш двойной мобильности кобальт-хромовый эндопротеза тазобедренного сустава G7

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Биомет Ортопедикс", США,

Biomet Orthopedics, 56 East Bell Drive, P.O. Box 587, Warsaw, Indiana 46581, USA

Производитель

"Биомет Ортопедикс", США,

Biomet Orthopedics, 56 East Bell Drive, P.O. Box 587, Warsaw, Indiana 46581, USA

Место производства медицинского изделия

Biomet Orthopedics, 56 East Bell Drive, P.O. Box 587, Warsaw, Indiana 46581, USA

Номер регистрационного досье № РД-54375/108679 от 25.01.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 июля 2023 года № 4642
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.В. Пархоменко

0067525

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 июля 2023 года

№ РЗН 2023/20673

Лист 1

На медицинское изделие

Вкладыш двойной мобильности кобальт-хромовый эндопротеза тазобедренного сустава G7, в составе:

I. Вкладыш двойной мобильности кобальт-хромовый G7, размеры: 32 мм A; 36 мм B; 38 мм C; 40 мм D; 42 мм E; 44 мм F; 46 мм G; 50 мм H; 54 мм I; 60 мм J.

II. Эксплуатационная документация:

1. Инструкция по применению на бумажном носителе и в электронном виде.

2. Этикетки пациента - не более 10 шт.

М

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0123592