



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 июня 2023 года № РЗН 2023/20316

На медицинское изделие

**Вкладыш полиэтиленовый двойной мобильности эндопротеза тазобедренного сустава**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Зиммер Инк.", США,**

**Zimmer Inc., 1800 West Center Street, Warsaw, Indiana 46580, USA**

Производитель

**"Зиммер Инк.", США,**

**Zimmer Inc., 1800 West Center Street, Warsaw, Indiana 46580, USA**

Место производства медицинского изделия

**Zimmer Inc., 1800 West Center Street, Warsaw, Indiana, 46580, USA**

Номер регистрационного досье № РД-54362/108693 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 02 июня 2023 года № 5423  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



**А.В. Самойлова**

0072225



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 июня 2023 года

№ РЗН 2023/20316

Лист 1

На медицинское изделие

**Вкладыш полиэтиленовый двойной мобильности эндопротеза тазобедренного сустава, в составе:**

I. Вкладыш полиэтиленовый двойной мобильности Vivacit-E, размеры: 28 x 38 мм; 28 x 40 мм; 28 x 42 мм; 28 x 44 мм; 28 x 46 мм; 28 x 48 мм; 28 x 50 мм; 28 x 52 мм; 28 x 54 мм; 28 x 56 мм; 28 x 58 мм; 28 x 60 мм; 22,2 x 32 мм; 22,2 x 36 мм.

II. Эксплуатационная документация:

1. Инструкция по применению в бумажном или электронном виде.
2. Этикетки пациента - не более 10 шт.

2

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0120232