



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 апреля 2023 года № РЗН 2023/19351

На медицинское изделие

Проводники нитиноловые, одноразовые

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Биомет Спортс Медицин", США,

Biomet Sports Medicine, 56 East bell drive P.O. box 587, Warsaw, IN 46581, USA

Производитель

"Биомет Спортс Медицин", США,

Biomet Sports Medicine, 56 East bell drive P.O. box 587, Warsaw, IN 46581, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-55668/19717 от 20.04.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.139**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 апреля 2023 года № 2667
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0071767



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 апреля 2023 года № РЗН 2023/19351

Лист 1

На медицинское изделие

Проводники нитиноловые, одноразовые, варианты исполнения:

1. Проводник нитиноловый 1.1 x 14", одноразовый.
2. Проводник нитиноловый 1.5 x 14", одноразовый.
3. Проводник нитиноловый 2.0 x 14", одноразовый.

Место производства:

1. Biomet Sports Medicine, 56 East bell drive P.O. box 587, Warsaw, IN 46581, USA.
2. Celestica de Monterrey SA de CV, Calle Octava #102, Parque Industrial Monterrey, Apodaca, Nuevo León, 66600, Mexico.

z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0122353