



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 ноября 2023 года № РЗН 2023/21560

На медицинское изделие

Ложка Фолькмана гинекологическая полимерная двухсторонняя одноразового применения стерильная (тип В)

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, помещ. I, ком. 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-57341/64395 от 10.08.2023

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 21 ноября 2023 года № 8367
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0068384

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 ноября 2023 года № РЗН 2023/21560

Лист 1

На медицинское изделие

Ложка Фолькмана гинекологическая полимерная двухсторонняя одноразового применения стерильная (тип В), в составе:

1. Ложка Фолькмана гинекологическая полимерная двухсторонняя одноразового применения стерильная (тип В) - 100 шт./уп.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

✓

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0132107