



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 ноября 2023 года № РЗН 2020/10807

На медицинское изделие

Синтетическая нерезорбируемая мембрана permatem

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Ботисс биоматериалс ГмбХ", Германия,
botiss biomaterials GmbH, Hauptstraße 28, 15806 Zossen, Germany**

Производитель

**"Ботисс биоматериалс ГмбХ", Германия,
botiss biomaterials GmbH, Hauptstraße 28, 15806 Zossen, Germany**

Место производства медицинского изделия

см.приложение

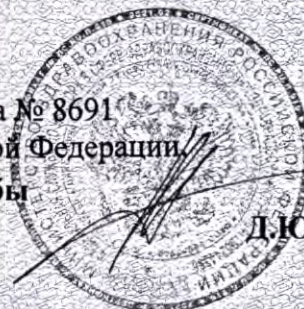
Номер регистрационного досье № РД-59032/93246 от 16.11.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.22.194**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 ноября 2023 года № 8691
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0074042

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 ноября 2023 года № РЗН 2020/10807

Лист 1

На медицинское изделие

Синтетическая нерезорбируемая мембрана permamet, варианты исполнения:

1. Синтетическая нерезорбируемая мембрана permamet, размер 15 x 20 мм.
2. Синтетическая нерезорбируемая мембрана permamet, размер 20 x 30 мм.
3. Синтетическая нерезорбируемая мембрана permamet, размер 30 x 40 мм.

Место производства:

1. botiss biomaterials GmbH, Hauptstraße 28, 15806 Zossen, Germany.
2. mebios GmbH, Lagerstraße 11, Haus C, 64807 Dieburg, Germany.

z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0130265