



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 25 июля 2024 года № РЗН 2024/23186

На медицинское изделие
Клей кожный EhoPin

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Скандимед" (ООО "Скандимед"),
Россия, 190020, Санкт-Петербург, ул. Циолковского, д. 10, литера а, офис 316

Производитель
"Хеменс Медикал Инк.", США,
Chemence Medical, Inc., 200 Technology Drive, Alpharetta, GA 30005, USA

Место производства медицинского изделия
Chemence Medical, Inc., 200 Technology Drive, Alpharetta, GA 30005, USA

Номер регистрационного досье № РД-61013/106954 от 22.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 июля 2024 года № 4249
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0077537

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 июля 2024 года № РЗН 2024/23186

Лист 1

На медицинское изделие

Клей кожный Exofin, в составе:

I. Клей кожный Exofin, варианты исполнения:

1. Клей кожный Exofin Micro 0.5ml - 10 шт./упак.

2. Клей кожный Exofin 1 ml - 10 шт./упак.

II. Инструкция по применению - 1 шт.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0142592