



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 ноября 2023 года № РЗН 2023/21549

На медицинское изделие
Ложка Фолькмана гинекологическая полимерная двустворчатая одноразового применения стерильная (тип В)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "ЛНТМЕД"
(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 Текнолоджи 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

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**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

**КОПИЯ
ИЗДАНА**