



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 октября 2022 года № РЗН 2022/18561

На медицинское изделие

Зонд-тампон медицинский одноразовый, стерильный

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТМЕД"  
(ООО "ИНТМЕД"), Россия,

111524, Москва, ул. Перовская, д. 1, стр. 12, помещ. I, пом. 27

Производитель

"Цзянсу ХанХен Медикал Технолоджи Ко. Лтд." Китай,  
Jiangsu HanHeng Medical Technology Co., Ltd., 16-B4, #1 North Qingyang Road,  
Tianning District, Changzhou, 213017 Jiangsu, China

Место производства медицинского изделия

Jiangsu HanHeng Medical Technology Co., Ltd., 16-B4, #1 North Qingyang Road,  
Tianning District, Changzhou, 213017 Jiangsu, China

Номер регистрационного досье № РД-49672/98261 от 22.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 октября 2022 года № 9871  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

ИНТМЕД

КОПИЯ  
ВЕРНА



А.В. Самойлова

0068506

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 октября 2022 года № РЗН 2022/18561

Лист 1

На медицинское изделие

**Зонд-тампон медицинский одноразовый, стерильный, в составе:**

I. Зонд-тампон медицинский одноразовый, стерильный, варианты исполнения:

1. Тип А-01.
2. Тип А-02.
3. Тип А-03.
4. Тип А-04.
5. Тип А-05.
6. Тип D (ручка из полипропилена/АБС/дерева)
7. Тип E (ручка из полистирола/АБС/дерева).
8. Тип F (ручка из полипропилена/полистирола/дерева).

II. Инструкция по применению.

z



Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

**КОПИЯ  
ВЕРНА**

0109925