



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 11:04 27.01.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 195310;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2023/20177 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02933682);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 23.01.2026;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный. Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный варианты исполнения: 1. Тип D-1, цитощетка цервикальная, в составе: 1.1. Тип D-1, цитощетка цервикальная - 100 шт./уп. 1.2. Инструкция по применению - 1 шт. 2. Тип D-2, цитощетка цервикальная, в составе: 2.1 Тип D-2, цитощетка цервикальная - 100 шт./уп. 2.2 Инструкция по применению - 1 шт. 3. Тип F-1 (Цервикс Браш), в составе: 3.1. Тип F-1 (Цервикс Браш) - 100 шт./уп. 3.2. Инструкция по применению - 1 шт. 4. Тип F-2S комбинированный (ромбовидный), в составе: 4.1. Тип F-2S комбинированный (ромбовидный) - 100 шт./уп. 4.2. Инструкция по применению - 1 шт. 5. Тип F-2SL комбинированный (ромбовидный), в составе: 5.1. Тип F-2SL комбинированный (ромбовидный) - 100 шт./уп. 5.2. Инструкция по применению - 1 шт. 6. Тип F-3 (Цервикс Браш) с удлиненным ершиком, в составе: 6.1. Тип F-3 (Цервикс Браш) с удлиненным ершиком - 100 шт./уп. 6.2. Инструкция по применению - 1 шт. 7. Тип F-4 (Цервикс Браш) с цитощеткой, снабженной полимерным шариком, в составе: 7.1. Тип F-4 (Цервикс Браш) с цитощеткой, снабженной полимерным шариком - 100 шт./уп. 7.2. Инструкция по применению - 1 шт.
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ИНТМЕД";

7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 111250, г. Москва, проезд Завода Серп и Молот, д. 10;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 111024, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ЛЕФОРТОВО, УЛ АВИАМОТОРНАЯ, Д. 50, СТР. 2, ПОМЕЩ. 55/14Ч;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Jiangsu HanHeng Medical Technology Co., Ltd. (Цзянсу ХанХен Медикал Технолоджи Ко., Лтд);
10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: #118 Xinyuan 3rd Road, Xinbei District, Changzhou, 213031 Jiangsu P.R China;
11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: #118 Xinyuan 3rd Road, Xinbei District, Changzhou, 213031 Jiangsu P.R China;
12. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Китай;
13. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.190;
14. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;
15. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Предназначен для взятия клеточного и биологического материала со всей поверхности шейки матки и из цервикального канала для цитологических и бактериологических исследований;
16. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 182570;
17. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Jiangsu HanHeng Medical Technology Co., Ltd. (Цзянсу ХанХен Медикал Технолоджи Ко., Лтд), 16-B4, #1 North Qingyang Road, Tianning District, Changzhou, 213017 Jiangsu, P. R. China;
18. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
19. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
----------	---------------------

182570	Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный 7. Тип F-4 (Цервикс Браш) с цитощеткой, снабженной полимерным шариком
182570	Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный 6. Тип F-3 (Цервикс Браш) с удлиненным ершиком
182570	Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный 5. Тип F-2SL комбинированный (ромбовидный)
182570	Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный 4. Тип F-2S комбинированный (ромбовидный)
182570	Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный 3. Тип F-1 (Цервикс Браш)
182570	Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный 2. Тип D-2, цитощетка цервикальная
182570	Зонд гинекологический диагностический одноразового применения, стерильный 1. Тип D-1, цитощетка цервикальная

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11