



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 мая 2016 года

№ РЗН 2015/2481

На медицинское изделие

Имплантат для внутреннего протезирования в вариантах исполнения:

1. Parietex Composite Ventral Patch;
2. ProGrip Laparoscopic Self-Fixating Mesh

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Ковидиен Ллс", США,

Covidien Llc, 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA

Производитель

"Софрадим продакшн", Франция,

Sofradim Production, 116 Avenue du Formans, 01600 Trevoux, France

Место производства медицинского изделия

116 Avenue du Formans, 01600 Trevoux, France

Номер регистрационного досье № РД-11299/8410 от 11.05.2016

Вид медицинского изделия 249270

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 31 мая 2016 года № 4720
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0019063