



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 апреля 2016 года № ФСЗ 2009/05297

На медицинское изделие

Расширители-имплантаты грудные тканевые Becker с оболочкой Siltex

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Ментор Медикал Системс Б.В.", Нидерланды,

Mentor Medical Systems B.V., Zernikedreef 2, 2333 CL Leiden, The Netherlands

Производитель

"Ментор Медикал Системс Б.В.", Нидерланды,

Mentor Medical Systems B.V., Zernikedreef 2, 2333 CL Leiden, The Netherlands

Место производства медицинского изделия

Zernikedreef 2, 2333 CL Leiden, The Netherlands

Номер регистрационного досье № РД-11048/67377 от 19.04.2016

Вид медицинского изделия 294000

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9679

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 апреля 2016 года № 3786
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0016572

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 апреля 2016 года № ФСЗ 2009/05297

Лист 1

На медицинское изделие

Расширители-имплантаты грудные тканевые Becker с оболочкой Siltex:

1. Расширитель-имплантат грудной тканевый Becker 25 с оболочкой Siltex - Siltex Round Becker 25 Expander/Breast Implant Cohesive I.
2. Расширитель-имплантат грудной тканевый Becker 50 с оболочкой Siltex - Siltex Round Becker 50 Expander/Breast Implant Cohesive I.
3. Расширитель-имплантат грудной тканевый Becker 35 с оболочкой Siltex - Siltex Contour Profile Becker 35 Expander/Breast Implant Cohesive II.
4. Листок-вкладыш с инструкциями.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М. А. Мурашко

0019688