



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 января 2022 года № РЗН 2022/16296

На медицинское изделие

**Рукав EZ Fan для установки силиконовых гелевых имплантатов
при операциях по реконструкции груди, стерильный**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "КЛОВЕРМЕД"

(ООО "КЛОВЕРМЕД"), Россия,

121099, Москва, ул. Новый Арбат, д. 34, стр. 1, пом. I, эт. 5, ком. 1

Производитель

"Кимс Мед Ко., Лтд.", Республика Корея,

**Kims Med Co., Ltd., #112, #214 Bio Material and Component Service Center,
Gwangju Techno Park, 249, Chuam-ro, Buk-gu, Gwanju, Republic of Korea**

Место производства медицинского изделия

**Kims Med Co., Ltd., #112, #214 Bio Material and Component Service Center,
Gwangju Techno Park, 249, Chuam-ro, Buk-gu, Gwanju, Republic of Korea**

Номер регистрационного досье № РД-39186/100510 от 29.01.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.190**

приказом Росздравнадзора от 17 января 2022 года № 43
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0062175