



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 июля 2020 года № РЗН 2020/11241

На медицинское изделие
Мембрана коллагеновая рассасывающаяся - Straumann® Membrane Flex™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"Коллаген Матрикс, Инк.", США,
Collagen Matrix, Inc., 15 Thornton Road, Oakland, New Jersey 07436, USA**

Производитель
**"Коллаген Матрикс, Инк.", США,
Collagen Matrix, Inc., 15 Thornton Road, Oakland, New Jersey 07436, USA**

Место производства медицинского изделия
Collagen Matrix, Inc., 110 Commerce Drive, Allendale, New Jersey 07401, USA

Номер регистрационного досье № РД-31447/9721 от 17.02.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 июля 2020 года № 6021
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0049218

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 июля 2020 года № РЗН 2020/11241

Лист 1

На медицинское изделие

Мембрана коллагеновая рассасывающаяся - Straumann® Membrane Flex™,
в вариантах исполнения:

1. Мембрана коллагеновая рассасывающаяся Straumann® Membrane Flex™,
размер 15 мм x 20 мм.
2. Мембрана коллагеновая рассасывающаяся Straumann® Membrane Flex™,
размер 20 мм x 30 мм.
3. Мембрана коллагеновая рассасывающаяся Straumann® Membrane Flex™,
размер 30 мм x 40 мм.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Самойлова

А.В. Самойлова

0072737