



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 06 августа 2021 года № РЗН 2017/6090

На медицинское изделие

Мембрана коллагеновая OssGuide, в исполнениях TG-1; TG-2; TG-3; TG-4; TG-5

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"ХЕНДАЙ БИОЛЭНД Ко., Лтд.", Корея,
HYUNDAI BIOLAND Co., Ltd., 162, Gwahaksaneop 3-ro, Ochang-eup, Cheongwon-
gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea**

Производитель

**"ХЕНДАЙ БИОЛЭНД Ко., Лтд.", Корея,
HYUNDAI BIOLAND Co., Ltd., 162, Gwahaksaneop 3-ro, Ochang-eup, Cheongwon-
gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea**

Место производства медицинского изделия

**HYUNDAI BIOLAND Co., Ltd., 162, Gwahaksaneop 3-ro, Ochang-eup, Cheongwon-
gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do, 28125, Republic of Korea**

Номер регистрационного досье № РД-42889/41005 от 21.07.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.10.60.191

приказом Росздравнадзора от 06 августа 2021 года № 7419
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0059164