



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 12:03 20.02.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 194748;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2015/2481 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/04088939);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 17.03.2015;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 29.12.2025;
6. Период действия версии: с 01.01.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Имплантат для внутреннего протезирования в вариантах исполнения: 1. Parietex Composite Ventral Patch; 2. ProGrip Laparoscopic Self-Fixating Mesh
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "КОВИДИЕН ЕВРАЗИЯ";
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105120, Г МОСКВА, ПЕР СЫРОМЯТНИЧЕСКИЙ 2-Й, ДОМ 1, ПОМЕЩЕНИЕ I, КОМ. 35;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105120, Г МОСКВА, ПЕР СЫРОМЯТНИЧЕСКИЙ 2-Й, ДОМ 1, ПОМЕЩЕНИЕ I, КОМ. 35;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Sofradim Production ("Софрадим Продакшн");
13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Sofradim Production, 116 Avenue du Formans, 01600 Trevoux, France;
14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Sofradim Production, 116 Avenue du Formans, 01600 Trevoux, France;
15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Франция;
16. ОКП/ОКПД2: 32.50.22.160;
17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;
18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Имплантат для внутреннего протезирования предназначен для укрепления мягких тканей в ходе хирургической реконструкции при лечении дефектов брюшной стенки (первичных и инцизионных грыж);
19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 249270;
20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Sofradim Production ("Софрадим Продакшн"), 116 Avenue du Formans, 01600 Trevoux, France;
21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
249270	Имплантат для внутреннего протезирования в вариантах исполнения: 2. ProGrip Laparoscopic
249270	Имплантат для внутреннего протезирования в вариантах исполнения: 1. Parietex Composite Ventral Patch

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11