



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 мая 2025 года № РЗН 2025/25551

Действительно до 01 января 2028 г.

На медицинское изделие

Средство кровоостанавливающее на нетканой основе, одноразовое, стерильное
"Каолиновый гемостатический бинт QuikMed Combat" с рентгеноконтрастной
полосой, 1-слойный, Z-сложения, размер 7,5 x 160 см по ТУ 21.20.24-002-
74596356-2024

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Медицинские разработки"
(ООО "Медицинские разработки"), Россия,
117218, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Академический,
ул Крижановского, д. 18, к. 4

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Медицинские разработки"
(ООО "Медицинские разработки"), Россия,
117218, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Академический,
ул Крижановского, д. 18, к. 4

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-69683/44233 от 22.05.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.161

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 мая 2025 года № 3508
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0084178

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 мая 2025 года № РЗН 2025/25551

Действительно до 01 января 2028 г.

Лист 1

На медицинское изделие

Средство кровоостанавливающее на нетканой основе, одноразовое, стерильное
"Каолиновый гемостатический бинт QuikMed Combat" с рентгеноконтрастной
полосой, 1-слойный, Z-сложения, размер 7,5 x 160 см по ТУ 21.20.24-002-74596356-
2024, в составе:

I. Средство кровоостанавливающее на нетканой основе, одноразовое, стерильное
«Каолиновый гемостатический бинт QuikMed Combat» с рентгеноконтрастной
полосой, 1-слойный, Z-сложения, размер 7,5 x 160 см по ТУ 21.20.24-002-74596356-
2024.

II. Инструкция по применению.

Место производства:

1. ООО "Медицинские разработки", Россия, 241010, Брянская обл., г.о. Брянск,
г. Брянск, ул. Флотская, д. 113А.
2. ООО "АКЦЕНТР ГРУПП", Россия, 141981, Московская область, г.о. Дубна,
г. Дубна, ул. Технологическая, д. 4, помещ. 67.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0162180