



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 ноября 2016 года № ФСЗ 2011/10399

На медицинское изделие

**Протез синовиальной жидкости ViscoPlus в одноразовом шприце объемом 2мл,
с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"БиоМедикал Б. Бауманн ГмбХ", Германия,

BioMedical B. Baumann GmbH, Frankfurter Straße 38, 63110, Rodgau, Germany

Производитель

"Бохус БиоТек АБ", Швеция,

Bohus BioTech AB, Trädgårdsgatan 4, SE-452 31 Strömstad, Sweden

Место производства медицинского изделия

Bohus BioTech AB, Trädgårdsgatan 4, SE-452 31 Strömstad, Sweden

Номер регистрационного досье № РД-14241/65325 от 02.11.2016

Вид медицинского изделия **301790**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **3**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9818**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 ноября 2016 года № 12997
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0023309

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 ноября 2016 года № ФСЗ 2016/10399

Лист 1

На медицинское изделие

**Протез синовиальной жидкости ViscoPlus в одноразовом шприце объемом 2мл,
с принадлежностями:**

Принадлежности:

1. Игла для введения 19 G.
2. Игла для введения 21 G.
3. Упор пластиковый.
4. Инструкция.

Заместитель руководителя Федеральной
службы по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0028955