



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 ноября 2021 года № ФСЗ 2010/07892

На медицинское изделие

Раствор офтальмологический вязкоэластичный

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Хайэлтек Лтд.", Великобритания,

Hyaltech Ltd., Starlaw Business Park, Livingston EH54 8SF, United Kingdom

Производитель

"Хайэлтек Лтд.", Великобритания,

Hyaltech Ltd., Starlaw Business Park, Livingston EH54 8SF, United Kingdom

Место производства медицинского изделия

Hyaltech Ltd., Starlaw Business Park, Livingston EH54 8SF, United Kingdom

Номер регистрационного досье № РД-44506/53876 от 30.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

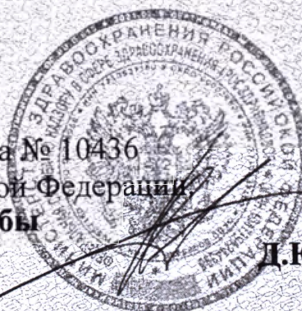
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.122

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 ноября 2021 года № 10436

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0059165

