



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 марта 2023 года № РЗН 2023/19912

На медицинское изделие
Гель акушерский Dianatal®

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Багира"
(ООО "Багира"), Россия,
123592, Москва, Кулакова ул, д. 20, стр. 1Г

Производитель
"ТЕНТАН АГ", Швейцария,
TENTAN AG, Dellenbodenweg 8, CH - 4452 Itingen, Switzerland

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-44466/59616 от 29.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.199**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 марта 2023 года № 1818
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0070873

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 марта 2023 года

№ РЗН 2023/19912

Лист 1

На медицинское изделие

Гель акушерский Dianatal®, в составе:

1. Гель акушерский Dianatal® в тубе с аппликатором в индивидуальной упаковке - 6 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

Место производства:

1. Tentan AG, Dellenbodenweg 8, CH - 4452 Itingen, Switzerland.
2. Amino AG, Aemmenmattstrasse 2, CH - 3132 Belp, Switzerland.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0118860