



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 апреля 2022 года № РЗН 2022/16942

На медицинское изделие

Лубрикант StimuLove по ТУ 21.20.23-005-25074123-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью Лаборатория "Биоритм"

(ООО Лаборатория "Биоритм"), Россия,

620091, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Фронтовых бригад,
соор. 19, оф. 235

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью Лаборатория "Биоритм"

(ООО Лаборатория "Биоритм"), Россия,

620091, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Фронтовых бригад,
соор. 19, оф. 235

Место производства медицинского изделия

ООО Лаборатория "Биоритм", Россия, 620091, Свердловская область,
г. Екатеринбург, ул. Фронтовых бригад, соор. 19

Номер регистрационного досье № РД-43893/60559 от 02.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

приказом Росздравнадзора от 19 апреля 2022 года № 3126
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0059591