



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 января 2022 года № РЗН 2017/6636

На медицинское изделие

Эндопротез синовиальной жидкости РЕВИСК (REVISK) в шприцах
по ТУ 9398-002-01370391-2016

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "АБДЕРА" (ООО "АБДЕРА"),
Россия, 117105, Москва, 1-й Нагатинский пр-д, д. 4, этаж 3, офис 311

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "АБДЕРА" (ООО "АБДЕРА"),
Россия, 117105, Москва, 1-й Нагатинский пр-д, д. 4, этаж 3, офис 311

Место производства медицинского изделия

ООО "АБДЕРА", Россия, 117105, Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1

Номер регистрационного досье № РД-46616/81930 от 29.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 января 2022 года № 192
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0061036

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 января 2022 года № РЗН 2017/6636

Лист 1

На медицинское изделие

Эндопротез синовиальной жидкости РЕВИСК (REVISK) в шприцах
по ТУ 9398-002-01370391-2016,

в составе:

1. Шприц наполненный стерильный 2,0 мл - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Стикер-вкладыш с номером партии и сроком годности - 2 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0095304