



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 февраля 2022 года № РЗН 2020/10202

На медицинское изделие

**Эндопротез синовиальной жидкости вязкоэластичный РЕКАРТИЛ (RESCARTIL)
в шприце по ТУ 32.50.50-001-63949047-2018**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ЗДОРОВЬЕ НАЦИИ"
(ООО "ЗДОРОВЬЕ НАЦИИ"), Россия,
129110, Москва, пр-кт Мира, д. 77, к. 2, этаж 4, помещ. IX, ком. 1, 2**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "ЗДОРОВЬЕ НАЦИИ"
(ООО "ЗДОРОВЬЕ НАЦИИ"), Россия,
129110, Москва, пр-кт Мира, д. 77, к. 2, этаж 4, помещ. IX, ком. 1, 2**

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-47535/89189 от 08.02.2022

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 17 февраля 2022 года № 1121
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0059699

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 февраля 2022 года № РЗН 2020/10202

Лист 1

На медицинское изделие

Эндопротез синовиальной жидкости вязкоэластичный РЕКАРТИЛ (RECARTEL)
в шприце по ТУ 32.50.50-001-63949047-2018, в составе:

- шприц объемом 2,0 мл преднаполненный с эндопротезом объемом 2,0 мл в блистерной упаковке - 1 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- стикер-вкладыш для карты пациента - 2 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0096408