



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 16 декабря 2022 года № РЗН 2022/19158

На медицинское изделие

**Стерильный раствор хондроитина сульфата натрия (0,2%) в шприце для
временного восполнения гликозаминогликанового слоя мочевого пузыря
(протектор) Gepan Instill**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Г. Поль-Боскамп ГмбХ & Ко. КГ", Германия,
G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Kieler Straße 11,
25551 Hohenlockstedt, Germany**

Производитель

**"Г. Поль-Боскамп ГмбХ & Ко. КГ", Германия,
G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Kieler Straße 11,
25551 Hohenlockstedt, Germany**

Место производства медицинского изделия

Transcoject GmbH, Rügenstr. 8, 24539 Neumünster, Germany

Номер регистрационного досье № РД-47365/91668 от 01.02.2022

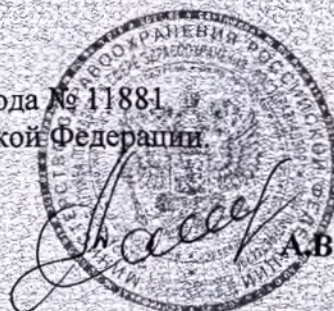
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 декабря 2022 года № 11881
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0069015

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 декабря 2022 года № РЗН 2022/19158

Лист 1

На медицинское изделие

Стерильный раствор хондроитина сульфата натрия (0,2%) в шприце для временного восполнения гликозаминогликанового слоя мочевого пузыря (протектор) Gepar Instill, в составе:

1. Шприц инъекционный объемом 50 мл - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

N

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0110649