



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 сентября 2022 года

№ РЗН 2022/18278

На медицинское изделие

Средство для орошения и промывания полости носа "Риностоп®Аква Форте"
50 мл, 125 мл

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Отисифарм"

(АО "Отисифарм"), Россия,

123112, Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт. 12, пом. II, ком. 29

Производитель

"Лаборатуар Шемино", Франция,

Laboratories Chemineau, 93 route de Monnaie, 37210 Vouvray, France

Место производства медицинского изделия

Laboratories Chemineau, 93 route de Monnaie, 37210 Vouvray, France

Номер регистрационного досье № РД-47762/93858 от 16.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 сентября 2022 года № 8718
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0066263

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 сентября 2022 года

№ РЗН 2022/18278

Лист 1

На медицинское изделие

Средство для орошения и промывания полости носа "Риностоп® Аква Форте"
50 мл, 125 мл, в составе:

1. Средство для орошения и промывания полости носа "Риностоп® Аква Форте" - 1 шт.
2. Инструкция по применению (листок-вкладыш) - 1 шт.
3. Пачка картонная (потребительская упаковка) - 1 шт.

2



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0107972