



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 марта 2022 года № РЗН 2018/6695

На медицинское изделие

Гель противоспаечный стерильный РЕФОРМ (REFORM) в шприцах
по ТУ 9398-003-01370391-2016

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

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

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-48580/13312 от 21.03.2022

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 29 марта 2022 года № 2345
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0061335

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 марта 2022 года

№ РЗН 2018/6695

Лист 1

На медицинское изделие

**Гель противоспаечный стерильный РЕФОРМ (REFORM) в шприцах
по ТУ 9398-003-01370391-2016, в составе:**

- I. 1. Шприц наполненный 2,5 мл - 2 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Стикер-вкладыш с номером партии, датой изготовления и сроком годности - 2 шт.
- II. 1. Шприц наполненный 5,0 мл - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Стикер-вкладыш с номером партии, датой изготовления и сроком годности - 2 шт.

2



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0098033