



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 мая 2022 года

№ ФСЗ 2008/03304

На медицинское изделие

Спрей назальный «КВИКС»® (QUIXX®) 30 мл

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"БЕРЛИН-ХЕМИ АГ", Германия,

BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, 12489 Berlin, Germany

Производитель

"Лаборатуар Фармастер САС", Франция,

Laboratoires Pharmaster SAS, Z.I. de Krafft, 67150 Erstein, France

Место производства медицинского изделия

Laboratoires Pharmaster SAS, Z.I. de Krafft, 67150 Erstein, France

Номер регистрационного досье № РД-50131/16374 от 17.05.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.10.251

приказом Росздравнадзора от 23 мая 2022 года № 4408

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



0065771