



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 августа 2023 года № РЗН 2023/20995

На медицинское изделие

Протектор вязкоэластичный стерильный для слизистой оболочки мочевого пузыря "Urotaxx" по ТУ 32.50.50-007-115243961-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Ляйстерн Фармасьютикалс ГмбХ Рус"
(АО "ЛЯЙСТЕРН"), Россия,
119633, г. Москва, Боровское ш., д. 18, к. 3, помещ. 1Н, офис 10

Производитель

Акционерное общество "Ляйстерн Фармасьютикалс ГмбХ Рус"
(АО "ЛЯЙСТЕРН"), Россия,
119633, г. Москва, Боровское ш., д. 18, к. 3, помещ. 1Н, офис 10

Место производства медицинского изделия

АО "ЛЯЙСТЕРН", Россия, 117105, Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 5

Номер регистрационного досье № РД-50165/96661 от 18.05.2022

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 августа 2023 года № 5735
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0073193

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 августа 2023 года № РЗН 2023/20995

Лист 1

На медицинское изделие

Протектор вязкоэластичный стерильный для слизистой оболочки мочевого пузыря "Uromaxx" по ТУ 32.50.50-007-115243961-2020, в составе:

1. Флакон с Протектором 50 мл - 1 шт.
2. Инструкция по применению (вкладыш) - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0126400