



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 апреля 2022 года № РЗН 2015/3532

На медицинское изделие

Раствор натрия гиалуроната кислоты 20 мг/2,0 мл для внутрисуставных инъекций "Миалвел" в шприце

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Брайт Вэй" (ООО "Брайт Вэй"),
Россия, 125239, Москва, ул. Коптевская, д. 83, к. 1, оф. 16**

Производитель

**"Блюмейдж Биотекнолоджи Корп., Лтд.", Китай,
Bloomage BioTechnology Corp., Ltd., No. 678 Tianchen Street, High-Tech
Development Zone, Jinan City, Shandong Province, China**

Место производства медицинского изделия

**Bloomage BioTechnology Corp., Ltd., No. 678 Tianchen Street, High-Tech
Development Zone, Jinan City, Shandong Province, 250101, China**

Номер регистрационного досье № РД-49426/19428 от 15.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.22.190**

приказом Росздравнадзора от 28 апреля 2022 года № 3555
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0065428