



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2022 года № РЗН 2019/8208

На медицинское изделие

Раствор для ингаляции гипертонический стерильный «АМОНТИС  
СПЕЛУНКА®», объемом 5 мл (натрия хлорид 70 мг/мл и натрия гиалуронат  
1 мг/мл) по ТУ 21.20.23-010-29155953-2018

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "ИНГАЛ"

(ООО "ИНГАЛ"), Россия,

123242, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский, пер. Капанова,  
д. 3, стр. 2, помещ. I, ком. 36

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ИНГАЛ"

(ООО "ИНГАЛ"), Россия,

123242, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский, пер. Капанова,  
д. 3, стр. 2, помещ. I, ком. 36

Место производства медицинского изделия

ООО "ИНГАЛ", Россия, 143581, Московская обл., г.о. Истра, с. Павловская  
Слобода, ул. Красная, зд. 3

Номер регистрационного досье № РД-53521/100785 от 12.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.199

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2022 года № 12371  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.Ю. Павлюков**

0069547