



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 января 2023 года № РЗН 2022/19012

На медицинское изделие

**Имплантат синовиальной жидкости для внутрисуставных инъекций ANIKA (Аника) в шприце однокамерном, без иглы, с заглушкой**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"АНИКА ТЕРАПЬЮТИКС, Инк.", США,  
ANIKA THERAPEUTICS, Inc., 32 Wiggins Avenue, Bedford, MA 01730, USA**

Производитель

**"АНИКА ТЕРАПЬЮТИКС, Инк.", США,  
ANIKA THERAPEUTICS, Inc., 32 Wiggins Avenue, Bedford, MA 01730, USA**

Место производства медицинского изделия

**ANIKA THERAPEUTICS, Inc., 32 Wiggins Avenue, Bedford, MA 01730, USA**

Номер регистрационного досье № РД-54147/108239 от 17.01.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 января 2023 года № 230/П  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0067192

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 января 2023 года № РЗН 2022/19012

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат синовиальной жидкости для внутрисуставных инъекций ANIKA  
(Аника) в шприце однокамерном, без иглы, с заглушкой,  
в вариантах исполнения:**

1. Раствор гиалуроната натрия MONOVISC, 22 мг/мл (2,20%) - 4,0 мл.
2. Раствор гиалуроната натрия ORTHOVISC, 15 мг/мл (1,50%) - 2,0 мл.



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0114656