



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20780

На медицинское изделие

Протез синовиальной жидкости HYALLONG CS (ХИАЛЛОНГ СИ ЭС)
по ТУ 32.50.50-002-52820385-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НАУЧНЫЙ ЦЕНТР

"БИОФОРМ" (ООО "НЦ "БИОФОРМ"), Россия,

108811, Москва, 22-й км Киевского шоссе (п. Московский), домовл. 4, стр. 2,
этаж 5, блок Г

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "НАУЧНЫЙ ЦЕНТР

"БИОФОРМ" (ООО "НЦ "БИОФОРМ"), Россия,

108811, Москва, 22-й км Киевского шоссе (п. Московский), домовл. 4, стр. 2,
этаж 5, блок Г

Место производства медицинского изделия

ООО "НЦ "БИОФОРМ", Россия, 108811, Москва, 22-й км Киевского шоссе
(п. Московский), домовл. 4, стр. 2, этаж 5, блок Г

Номер регистрационного досье № РД-54819/108732 от 27.02.2023

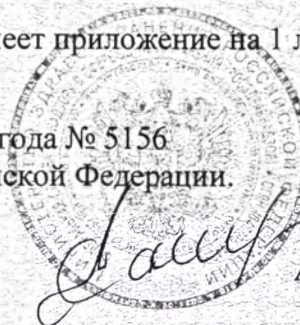
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 августа 2023 года № 5156
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0072964

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 августа 2023 года № РЗН 2023/20780

Лист 1

На медицинское изделие

Протез синовиальной жидкости HYALLONG CS (ХИАЛЛОНГ СИ ЭС)

по ТУ 32.50.50-002-52820385-2022, варианты исполнения:

1. Протез синовиальной жидкости HYALLONG CS (ХИАЛЛОНГ СИ ЭС), стерильный, объемом 3,0 мл в шприце однократного применения - 1 шт.:
 - игла инъекционная одноразовая стерильная 21G x 1 1/2" (0,8 x 40 мм) - 1 шт.;
 - идентификационные этикетки - 2 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.
2. Протез синовиальной жидкости HYALLONG CS (ХИАЛЛОНГ СИ ЭС), стерильный, объемом 3,0 мл в шприце однократного применения - 1 шт.:
 - игла инъекционная одноразовая стерильная 21G x 2" (0,8 x 50 мм) - 1 шт.;
 - идентификационные этикетки - 2 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0126698