



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 июля 2023 года № РЗН 2019/9400

На медицинское изделие

Раствор офтальмологический вязкоэластичный Адгевиск®
по ТУ 32.50.50-014-64260974-2018

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс"
(ООО "Гротекс"), Россия,

195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр-кт, д. 71, к. 2, литера А

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс"
(ООО "Гротекс"), Россия,

195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр-кт, д. 71, к. 2, литера А

Место производства медицинского изделия

ООО "Гротекс", Россия, 195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр-кт,
д. 71, к. 2, литера А

Номер регистрационного досье № РД-56583/48907 от 22.06.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 июля 2023 года № 4577
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0072668

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 июля 2023 года

№ РЗН 2019/9400

Лист 1

На медицинское изделие

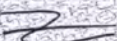
Раствор офтальмологический вязкоэластичный Адгевиск®
по ТУ 32.50.50-014-64260974-2018, варианты исполнения:

I. Адгевиск®, в составе:

1. Предварительно наполненный шприц с раствором по 0,5 или 0,8 мл в контурной ячейковой упаковке - 1 или 2 шт.
2. Канюля (27G×7/8" или 25G×7/8") - 1 или 2, или 4 шт., или без канюли.
3. Этикетка слежения - 3 или 5, или 10 шт., или без этикетки.
4. Этикетка - 1 или 2 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.
6. Пачка из картона (потребительская упаковка) - 1 шт.

II. Адгевиск® лайт, в составе:

1. Предварительно наполненный шприц с раствором по 0,8 или 1,0 мл в контурной ячейковой упаковке - 1 или 2 шт.
2. Канюля (27G×7/8" или 25G×7/8") - 1 или 2, или 4 шт., или без канюли.
3. Этикетка слежения - 3 или 5, или 10 шт., или без этикетки.
4. Этикетка - 1 или 2 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.
6. Пачка из картона (потребительская упаковка) - 1 шт.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0122969