



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 августа 2023 года № РЗН 2019/8567

На медицинское изделие

Вископротектор Когевииск® по ТУ 32.50.50-011-64260974-2018

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс"),
Россия, 195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр-кт, д. 71, к. 2, лит. А**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс"),
Россия, 195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр-кт, д. 71, к. 2, лит. А**

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-57331/61086 от 09.08.2023

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 31 августа 2023 года № 5798
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0074370

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 августа 2023 года № РЗН 2019/8567

Лист 1

На медицинское изделие

Вископротектор Когевиск® по ТУ 32.50.50-011-64260974-2018,
варианты исполнения:

I. Вископротектор Когевиск®, в составе:

1. Шприц, предварительно наполненный раствором объемом 0,8 или 1,2 мл в контурной ячейковой упаковке (ПУ №№ ФСЗ 2011/11237, ФСЗ 2011/10770, РЗН 2013/764, ФСЗ 2009/04195, ФСЗ 2012/12068) - 1 или 2 шт.
2. Канюля 27G×7/8" (0,4×22 мм) или 25G×7/8" (0,5×22 мм) (ПУ №№ ФСЗ 2011/08973, ФСЗ 2012/12331, РЗН 2018/7824, ФСЗ 2011/10162), или 27G×7/8" (0,4×22 мм) (ПУ № РЗН 2020/9932) - 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. Вископротектор Когевиск® лайт, в составе:

1. Шприц, предварительно наполненный раствором объемом 0,55 или 1,1 мл в контурной ячейковой упаковке (ПУ №№ ФСЗ 2011/11237, ФСЗ 2011/10770, РЗН 2013/764, ФСЗ 2009/04195, ФСЗ 2012/12068) - 1 или 3 шт.
2. Канюля 27G×7/8" (0,4×22 мм) или 25G×7/8" (0,5×22 мм) (ПУ №№ ФСЗ 2011/08973, ФСЗ 2012/12331, РЗН 2018/7824, ФСЗ 2011/10162), или 27G×7/8" (0,4×22 мм) (ПУ № РЗН 2020/9932) - 1 или 2, или 6 шт., или без канюли.
3. Этикетка слежения - 3 или 5, или 10 шт., или без этикетки.
4. Этикетка - 1 или 3 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

0127265