



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 сентября 2023 года № РЗН 2019/9067

На медицинское изделие

**Имплантат вязкоэластичный стерильный для внутрисуставных инъекций
Флексотрон® Кросс (Flexotron® Cross), на основе перекрестно-сшитого
гиалуроната натрия, 60 мг/3,0 мл**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "МКНТ Импорт"
(ООО "МКНТ Импорт"), Россия,
119071, Москва, ул. Орджоникидзе, д. 12, стр. 2**

Производитель

**"СайВижн Байотек Инк.", Тайвань,
SciVision Biotech Inc., 9, South 6th Rd. Cianjhen Dist., Kaohsiung 806, Taiwan,
R.O.C.**

Место производства медицинского изделия

**SciVision Biotech Inc., 9, South 6th Rd. Cianjhen Dist., Kaohsiung 806, Taiwan,
R.O.C.**

Номер регистрационного досье № РД-57886/68791 от 12.09.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.190

приказом Росздравнадзора от 19 сентября 2023 года № 6303
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0073253