



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 мая 2024 года

№ РЗН 2023/21829

На медицинское изделие

Гель силиконовый StrataXRT® для профилактики и лечения лучевых дерматитов, в тубах по 20 и 50 г с инструкцией по применению

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Стратфарма АГ", Швейцария,

Stratpharma AG, Aeschenvorstadt 57, CH-4051 Basel, Switzerland

Производитель

"Стратфарма АГ", Швейцария,

Stratpharma AG, Aeschenvorstadt 57, CH-4051 Basel, Switzerland

Место производства медицинского изделия

Chester Medical Solutions, Apex Court Bassendale Road, Wirral, Merseyside
CH62 3RE, United Kingdom

Номер регистрационного досье № РД-59338/98445 от 05.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.24.169

приказом Росздравнадзора от 27 мая 2024 года № 3019
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0078862