



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 февраля 2024 года № РЗН 2022/19131

На медицинское изделие
Имплант инъекционный JointRep™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Олиго Медик Инк", Канада,
Oligo Medic Inc., 275 Bd Armand Frappier, Block D, Laval (Quebec), H7V 4A7,
Canada

Производитель
"Олиго Медик Инк", Канада,
Oligo Medic Inc., 275 Bd Armand Frappier, Block D, Laval (Quebec), H7V 4A7,
Canada

Место производства медицинского изделия
Oligo Medic Inc., 275 Bd Armand Frappier, Block D, Laval (Quebec), H7V 4A7,
Canada

Номер регистрационного досье № РД-60380/101795 от 26.01.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.10.60.191

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 февраля 2024 года № 961
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0075543

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 февраля 2024 года № РЗН 2022/19131

Лист 1

На медицинское изделие

Имплант инъекционный JointRep™, в составе:

1. Компонент А - 3,6 мл, в шприце с колпачком - 1 шт.
2. Компонент В1 - 0,3 мл, в шприце с колпачком - 1 шт.
3. Компонент В2 - 0,3 мл, в шприце с колпачком - 1 шт.
4. Наклейки индивидуальные - 5 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0134245