



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 августа 2024 года № ФСР 2012/13098

На медицинское изделие

Дренаж антиглаукоматозный резорбируемый "Глаутекс®"
по ТУ 9398-002-95175363-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ХайБиТек" (ООО "ХайБиТек"),
Россия, 129090, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Мещанский,
ул. Щепкина, д. 28, помещ. 1/Т

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ХайБиТек" (ООО "ХайБиТек"),
Россия, 129090, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Мещанский,
ул. Щепкина, д. 28, помещ. 1/Т

Место производства медицинского изделия

ООО "ХайБиТек", Россия, 107564, Москва, ул. Краснобогатырская, д. 42, стр. 3

Номер регистрационного досье № РД-61102/104810 от 28.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.22.199**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 августа 2024 года № 4855
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0076461

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 августа 2024 года № ФСР 2012/13098

Лист 1

На медицинское изделие

Дренаж антиглаукоматозный резорбируемый "Глаутекс®"

по ТУ 9398-002-95175363-2010, в вариантах исполнения (модель):

- Дренаж антиглаукоматозный резорбируемый «Глаутекс®»
по ТУ 9398-002-95175363-2010 в вариантах исполнения (модель) DDA;
- Дренаж антиглаукоматозный резорбируемый «Глаутекс®»
по ТУ 9398-002-95175363-2010 в вариантах исполнения (модель) TDA;
- Дренаж антиглаукоматозный резорбируемый «Глаутекс®»
по ТУ 9398-002-95175363-2010 в вариантах исполнения (модель) SDA;
- Дренаж антиглаукоматозный резорбируемый «Глаутекс®»
по ТУ 9398-002-95175363-2010 в вариантах исполнения (модель) TMA.

Комплектность:

Комплект поставки изделия не зависит от варианта его исполнения (модели)
DDA/TDA/SDA/TMA:

Потребительская упаковка - 1 шт.;

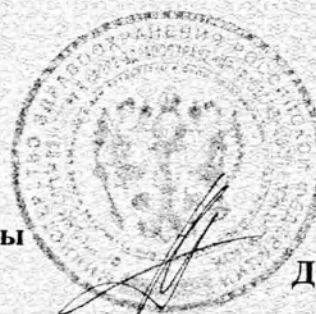
Дренаж в индивидуальной упаковке одного варианта - 1 шт.;

Инструкция по применению - 1 шт.;

Индивидуальные инвентаризационные стикеры - 4 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0145162