



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2024 года № РЗН 2022/17365

На медицинское изделие

**ФЛЕКСОТРОН® Форте (FLEXOTRON® Forte), имплантат вязкоэластичный
стерильный на основе гиалуроната натрия, 10 мг/мл, 1%, 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-60578/105017 от 02.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.190

приказом Росздравнадзора от 18 марта 2024 года № 1408

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0078193