



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 июля 2024 года № РЗН 2024/23122

На медицинское изделие

Протез синовиальной жидкости HYALLONG PRO (ХИАЛЛОНГ ПРО)
по ТУ 21.20.24-008-52820385-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НАУЧНЫЙ ЦЕНТР
"БИОФОРМ" (ООО "НЦ "БИОФОРМ"), Россия,
129327, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Бабушкинский,
ул. Коминтерна, д. 7, к. 2, помещ. 1/3

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "НАУЧНЫЙ ЦЕНТР
"БИОФОРМ" (ООО "НЦ "БИОФОРМ"), Россия,
129327, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Бабушкинский,
ул. Коминтерна, д. 7, к. 2, помещ. 1/3

Место производства медицинского изделия

ООО "НЦ "БИОФОРМ", Россия, 108811, Москва, 22-й км Киевского ш.
(п. Московский), двлд. 4, стр. 2, блок Г, эт. 5

Номер регистрационного досье № РД-61389/111047 от 13.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 июля 2024 года № 4026
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0077948

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 июля 2024 года

№ РЗН 2024/23122

Лист 1

На медицинское изделие

Протез синовиальной жидкости HYALLONG PRO (ХИАЛЛОНГ ПРО)

по ТУ 21.20.24-008-52820385-2023, в составе:

1. Средство объемом 3,0 мл в шприце однократного применения, производства "Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.", Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или производства "Шаньдун Вэго Префиллс Фармасыютикал Пэккэджинг Компани, Лимитэд", КНР, РУ № РЗН 2013/764, в контейнере - 1 шт.
2. Игла инъекционная одноразовая стерильная 19G x 2" (1,1x50 мм), производства "Б. Браун Мельзунген АГ", Германия, РУ № ФСЗ 2007/00293 или производства ООО "Стерин", Россия, РУ № ФСР 2012/14167 - 1 шт. (при необходимости).
3. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко
0143274