



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 августа 2024 года № РЗН 2024/23275

На медицинское изделие

**Объемообразующий гель РЕФЛЮКСИН (REFLUXSYN), стерильный, в шприце
однократного применения по ТУ 21.20.24-002-50383176-2023**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "БИОНОЛТРА ЭС ЭЙ"

(ООО "БИОНОЛТРА ЭС ЭЙ"), Россия,

108811, Москва, вн.тер.г. поселение Московский, км. Киевское ш. 22-й,

(п. Московский), двлд. 4, стр. 2, пом. 68Н/2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "БИОНОЛТРА ЭС ЭЙ"

(ООО "БИОНОЛТРА ЭС ЭЙ"), Россия,

108811, Москва, вн.тер.г. поселение Московский, км. Киевское ш. 22-й,

(п. Московский), двлд. 4, стр. 2, пом. 68Н/2

Место производства медицинского изделия

ООО "БИОНОЛТРА ЭС ЭЙ", Россия, 108811, Москва, Киевское ш. 22-й км

(п. Московский), двлд. 4, стр. 2, блок Г, эт. 7

Номер регистрационного досье № РД-61913/110550 от 27.03.2024

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 01 августа 2024 года № 4374
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0076904

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 августа 2024 года № РЗН 2024/23275

Лист 1

На медицинское изделие

**Объемообразующий гель РЕФЛЮКСИН (REFLUXSYN), стерильный, в шприце
однократного применения по ТУ 21.20.24-002-50383176-2023, в составе:**

- Объемообразующий гель РЕФЛЮКСИН (REFLUXSYN), стерильный, объемом
1,0 мл, в шприце однократного применения, в блистере; инструкция по применению.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0145032