



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 июня 2024 года № РЗН 2018/6717

На медицинское изделие
Объемообразующий гель РЕФЛЮКСИН (REFLUXSYN®)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Бионолтра АО", Швейцария,
Bionoltra SA, Rue Adrien-Lachenal 26, 1207 Geneva, Switzerland

Производитель
"Бионолтра АО", Швейцария,
Bionoltra SA, Rue Adrien-Lachenal 26, 1207 Geneva, Switzerland

Место производства медицинского изделия
"Бионолтра АО", Россия, 108811, Москва, п. Московский, 22-й км Киевского ш.,
двлд. 4, стр. 2, эт.5, блок Г

Номер регистрационного досье № РД-61178/110542 от 04.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.190

приказом Росздравнадзора от 06 июня 2024 года № 3387-Н
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0077286