



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 сентября 2024 года № РЗН 2019/8275

На медицинское изделие

Имплантат вязкоупругий стерильный ArthroVisc 40 Kit для внутрисуставных инъекций в шприце (ARV-HA40-3)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Корпорация эстетической медицины" (ООО "Корпорация эстетической медицины"), Россия, 121099, ул. Новый Арбат, д. 31/12, ком. 5

Производитель

"РЕГЕН ЛАБ СА", Швейцария,

REGEN LAB SA, Route de l'Il-au-Bois 3 1870 Monthey, Switzerland

Место производства медицинского изделия

Regen Lab SA, En Budron B2, 1052, Le Mont-sur-Lausanne, Switzerland

Номер регистрационного досье № РД-64135/54264 от 28.08.2024

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 12 сентября 2024 года № 5271
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0079204

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 сентября 2024 года № РЗН 2019/8275

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат вязкоупругий стерильный ArthroVisc 40 Kit для внутрисуставных инъекций в шприце (ARV-НА40-3), в составе:

1. Шприц с гиалуроновой кислотой (2 мл) - 3 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Блокиратор обратного хода - 3 шт.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0146199