



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 декабря 2024 года № РЗН 2023/21309

На медицинское изделие
Картигнал, протез синовиальной жидкости

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью «КОРАЛ ЛАБОРАТОРИЗ»
(ООО "КОРАЛ-ЛАБ"), Россия,
119602, Москва, вн.тер.г муниципальный округ Тропарево-Никулино,
ул. Академика Анохина, д. 38, к. 1, помещ. 2Н

Производитель
"Максиген Биотех Инк.", Тайвань,
Maxigen Biotech Inc., № 88, Keji 1st Rd., Guishan Dist., Taoyuan City 33383, Taiwan

Место производства медицинского изделия
Maxigen Biotech Inc., No.88, Keji 1st Rd., Guishan Dist., Taoyuan City, 33383,
Taiwan

Номер регистрационного досье № РД-66150/93679 от 23.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 декабря 2024 года № 7408
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0080656

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 декабря 2024 года № РЗН 2023/21309

Лист 1

На медицинское изделие

Картигнал, протез синовиальной жидкости, в вариантах исполнения:

1. Картигнал, протез синовиальной жидкости, 1%, объем 2,5 мл, 3,0 мл.
2. Картигнал Плюс, протез синовиальной жидкости, 1,5%, объем 2,0 мл, 2,5 мл, 3,0 мл, 3,5 мл, 4,0 мл.
3. Картигнал Кросс, протез синовиальной жидкости, 2%, объем 3,0 мл.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0154697