



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 декабря 2012 года № ФСР 2010/06572

На медицинское изделие

Материал гелевый на основе модифицированной гиалуроновой кислоты водосодержащий стерильный "ГИАЛРИПАЙЕР" по ТУ 9398-004-58568834-2009 в следующих исполнениях: "ГИАЛРИПАЙЕР-01"; "ГИАЛРИПАЙЕР-02"; "ГИАЛРИПАЙЕР-03"; "ГИАЛРИПАЙЕР-04"; "ГИАЛРИПАЙЕР-05"; "ГИАЛРИПАЙЕР-06"; "ГИАЛРИПАЙЕР-07"; "ГИАЛРИПАЙЕР-08"; "ГИАЛРИПАЙЕР-09"; "ГИАЛРИПАЙЕР-10"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛАБОРАТОРИЯ ТОСКАНИ" (ООО "ЛАБОРАТОРИЯ ТОСКАНИ"), Россия, 111123, Москва, ул. 2-я Владимирская, д. 12, корп. 3

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ЛАБОРАТОРИЯ ТОСКАНИ" (ООО "ЛАБОРАТОРИЯ ТОСКАНИ"), Россия, 111123, Москва, ул. 2-я Владимирская, д. 12, корп. 3

Место производства медицинского изделия

111123, Москва, ул. 2-я Владимирская, д. 12, корп. 3

Номер регистрационного досье № 29493 от 27.08.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 14 декабря 2012 года № 3090-Пр/12

и приказом от 12 марта 2015 года № 1530 о замене, допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко
0011438