



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 октября 2021 года № ФСР 2008/02484

На медицинское изделие

БВИСА Эндопротез синовиальной жидкости НОЛТРЕКС™
по ТУ 9398-001-52820385-2015

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НАУЧНЫЙ ЦЕНТР "БИОФОРМ"
(ООО "НЦ "БИОФОРМ"), Россия,
108811, Москва, 22-й км Киевского ш. (п. Московский), дмвл. 4, стр. 2, эт. 5, блок Г

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "НАУЧНЫЙ ЦЕНТР "БИОФОРМ"
(ООО "НЦ "БИОФОРМ"), Россия,
108811, Москва, 22-й км Киевского ш. (п. Московский), дмвл. 4, стр. 2, эт. 5, блок Г

Место производства медицинского изделия

ООО "НЦ "БИОФОРМ", Россия, 108811, Москва, 22-й км Киевского ш.
(п. Московский), дмвл. 4, стр. 2, эт. 5, блок Г

Номер регистрационного досье № РД-44166/49915 от 15.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 октября 2021 года № 9571
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков



0059347

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 октября 2021 года № ФСР 2008/02484

Лист 1

На медицинское изделие
БВИСА Эндопротез синовиальной жидкости НОЛТРЕКС™
по ТУ 9398-001-52820385-2015,
варианты исполнения:

- НОЛТРЕКС 2,5;
- НОЛТРЕКС 3,0;
- НОЛТРЕКС 5,0.

Handwritten mark

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0090061