



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 апреля 2016 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,
142784, Москва, п. Московский, Киевское шоссе, 22-й км, домовл. 4, стр. 2,
этаж 5, блок Г

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью «НАУЧНЫЙ ЦЕНТР «БИОФОРМ»
(ООО «НЦ «БИОФОРМ»)), Россия,
142784, Москва, п. Московский, Киевское шоссе, 22-й км, домовл. 4, стр. 2,
этаж 5, блок Г

Место производства медицинского изделия

142784, Москва, п. Московский, Киевское шоссе, 22-й км, домовл. 4, стр. 2,
этаж 5, блок Г

Номер регистрационного досье № РД-10527/66128 от 14.03.2016

Вид медицинского изделия 301790

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 апреля 2016 года № 2916
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0016651

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 апреля 2016 года

№ ФСР 2008/02484

Лист 1

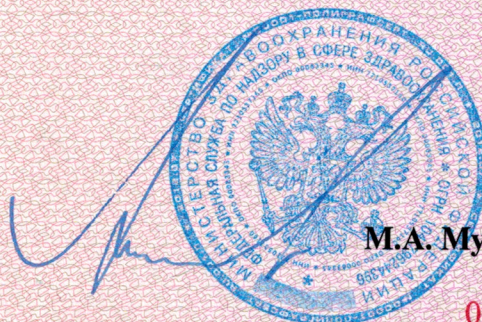
На медицинское изделие

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

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



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0017301