



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 апреля 2022 года № РЗН 2022/16882

На медицинское изделие

Протез синовиальной жидкости ARTROPLUS® / АРТРОПЛЮС

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Валентис АГ", Швейцария,

Valentis AG, Via Lugano 13, CH-6982 Agno, Switzerland

Производитель

"Валентис АГ", Швейцария,

Valentis AG, Via Lugano 13, CH-6982 Agno, Switzerland

Место производства медицинского изделия

"Валентис АГ", Via Lugano 13, CH-6982 Agno, Switzerland

Номер регистрационного досье № РД-39001/105862 от 26.01.2021

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 11 апреля 2022 года № 2868
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0060357

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 апреля 2022 года

№ РЗН 2022/16882

Лист 1

На медицинское изделие

Протез синовиальной жидкости ARTROPLUS® / АРТРОПЛИУС, в составе:

1. Протез синовиальной жидкости ARTROPLUS®/АРТРОПЛИУС в концентрации 2% в шприце объемом 2,0 мл (40 мг/шприц).
2. Протез синовиальной жидкости ARTROPLUS®/АРТРОПЛИУС в концентрации 1,2% в шприце объемом 2,0 мл (24 мг/шприц).
3. Протез синовиальной жидкости ARTROPLUS® ONE/ АРТРОПЛИУС УАН в концентрации 2% в шприце объемом 4,0 мл (80 мг/шприц).

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0098298