



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 мая 2018 года

№ РЗН 2018/7172

На медицинское изделие

Гель рассасывающийся противоспаечный Oxiplex® /AP, в наборе с аппликатором для нанесения геля, упакованный по 1 или по 5 стерильных упаковок в коробке

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Фзиомед Инк.", США,

Fziomed, Inc., 231 Bonetti Drive, San Luis Obispo, California 93401, USA

Производитель

"Фзиомед Инк.", США,

Fziomed, Inc., 231 Bonetti Drive, San Luis Obispo, California 93401, USA

Место производства медицинского изделия

Fziomed, Inc., 231 Bonetti Drive, San Luis Obispo, California 93401, USA

Номер регистрационного досье № РД-19452/56119 от 29.09.2017

Вид медицинского изделия 223000

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 мая 2018 года № 3270
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0038389

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 мая 2018 года

№ РЗН 2018/7172

Лист 1

На медицинское изделие

Гель рассасывающийся противоспаечный Oxiplex®/AP, в наборе с аппликатором для нанесения геля, упакованный по 1 или по 5 стерильных упаковок в коробке:

Состав:

I. Набор в стерильной упаковке - 1 или 5 шт., в составе:

1. Гель рассасывающийся противоспаечный Oxiplex®/AP, в шприце на 20 мл с колпачком - 2 шт.

2. Аппликатор для нанесения геля - 1 шт.

II. Инструкция по применению - 1 шт.

III. Наклейки идентификационные - 4 или 20 шт.

Л

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0045842