



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/335

13 марта 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
«ВАЛЕНТИС АГ», Швейцария,
VALENTIS AG, P.O. Box 317 - Via Lugano 13, CH - 6982 Agno - Lugano,
Switzerland

и подтверждает, что медицинское изделие
Протез синовиальной жидкости Versan Fluid
производства

«ВАЛЕНТИС АГ», Швейцария,
VALENTIS AG, P.O. Box 317 - Via Lugano 13, CH - 6982 Agno - Lugano,
Switzerland

место производства

P.O. Box 317 – Via Lugano 13, CH – 6982 Agno – Lugano, Switzerland.

класс потенциального риска 3

ОКП 93 9818

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 34197 от 01.10.2012

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 13 марта 2013 года № 666-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0000031