



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16.10.2020 № ФСР 2008/02112

На медицинское изделие

Материал коллагеновый рассасывающийся «КОЛЛОСТ®» для заполнения дефектов костей, контурной пластики мягких тканей и покрытия неинфицированных раневых поверхностей по ТУ 9393-001-56533116-2015

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "БиоФАРМАХОЛДИНГ"

Производитель

ООО "БиоФАРМАХОЛДИНГ"

Место производства медицинского изделия

123098, Россия, Москва, ул. Гамалеи д. 18 стр. 33

Номер регистрационного досье № ФСР 2008/02112

Вид медицинского изделия: 322570

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 16.10.2020. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16.10.2020 № ФСР 2008/02112

Лист 2

На медицинское изделие

Материал коллагеновый рассасывающийся «КОЛЛОСТ®» для заполнения дефектов костей, контурной пластики мягких тканей и покрытия неинфицированных раневых поверхностей по ТУ 9393-001-56533116-2015

1. Мембрана 15x15x0,2 мм / 30x20x0,2 мм / 30x20x0,7 мм / 60x50x1,5 мм / 100x60x1,5 мм 1 шт. во флаконе/бутыли. 2. Жгут 50x5 мм 1 шт. во флаконе. 3. Шарик 8 мм - 2 шт. / 4 шт. во флаконе. 4. Порошок 0,2 г / 0,5 г / 0,7 г / 1,0 г / 2,0 г / 10,0 г во флаконе/бутыли. 5. Гель 7 % 0,1 см³ / 0,5 см³ / 1,0 см³ / 1,5 см³ / 2,0 см³ в шприце с заглушкой. 6. Гель 15 % 0,1 см³ / 1,5 см³ в шприце с заглушкой.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись