



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27.10.2020 № РЗН 2020/12336

На медицинское изделие

Имплантат суставного хряща биоматриксный CARGEL

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Смит энд Нефью"

Производитель

"Смит энд Нефью, Инк. Эндоскопи Дивижн"

Место производства медицинского изделия

США, Smith & Nephew, Inc. Endoscopy Division, 150 Minuteman Road, Andover, Massachusetts, 01810-1031, USA

Номер регистрационного досье № РЗН 2020/12336

Вид медицинского изделия: 185430

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 27.10.2020. № \_\_\_\_\_

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 27.10.2020 № РЗН 2020/12336

Лист 2

На медицинское изделие

Имплантат суставного хряща биоматриксный CARGEL

в составе: 1. MIX Флакон с веществом для смешивания - 1 шт. 2. ADD Флакон с буфером - 1 шт. 3. Инструкция по применению - 1 шт. 4. Стикеры пациента - 4 шт. (при необходимости).

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

(печать)

\_подпись\_