



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.106471

Настоящее удостоверение выдано

Dr. Korman Laboratories Ltd., ИЗРАИЛЬ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Эндопротез синовиальной жидкости: раствор для внутрисуставного введения натрия гиалуронат Synovia Mini (8 мг/мл, 1,0 мл шприц); см. приложение, всего номеров регистрации - 3

Тип: изделия медицинского назначения

Изготовитель: **Dr. Korman Laboratories Ltd., ИЗРАИЛЬ**

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с инструкцией по использованию

Регистрационный номер: **Мн-7.119759-1712**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:

28.04.2018 г.

Действительно до:

28.04.2023 г.

Заместитель Министра




И.Г. Лосицкий

№ 0025215