



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 мая 2016 года № РЗН 2016/4131

На медицинское изделие

Гель-лубрикант О'КЕЙ® ПЛЮС, тубы по 15 г, 50 г по ТУ 9398-001-25074123-13

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Лаборатория "Биоритм"  
(ООО Лаборатория "Биоритм"), Россия, 620017, Свердловская область,  
г. Екатеринбург, ул. Фронтových бригад, д. 19, оф. 235

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью Лаборатория "Биоритм"  
(ООО Лаборатория "Биоритм"), Россия, 620017, Свердловская область,  
г. Екатеринбург, ул. Фронтových бригад, д. 19, оф. 235

Место производства медицинского изделия

620017, Свердловская обл., г. Екатеринбург, ул. Фронтových бригад, д. 19, оф. 235

Номер регистрационного досье № РД-8272/32519 от 20.08.2015

Вид медицинского изделия 318620

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9890



приказом Росздравнадзора от 23 мая 2016 года № 4444  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0018489