



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 ноября 2022 года № РЗН 2021/15926

На медицинское изделие

Дермальный филлер для коррекции морщин и восполнения объема "Repart®
PLA" по ТУ 32.50.22-015-29155953-2021

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ИНГАЛ"
(ООО "ИНГАЛ"), Россия,

123242, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский, пер. Капанова,
д. 3, стр. 2, помещ. I, ком. 36

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ИНГАЛ"
(ООО "ИНГАЛ"), Россия,

123242, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Пресненский, пер. Капанова,
д. 3, стр. 2, помещ. I, ком. 36

Место производства медицинского изделия

ООО "ИНГАЛ", Россия, 143581, Московская область, г.о. Истра, с. Павловская
Слобода, ул. Красная, зд. 3

Номер регистрационного досье № РД-52673/75932 от 24.10.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 ноября 2022 года № 10517
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0068718

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

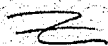
от 07 ноября 2022 года № РЗН 2021/15926

Лист 1

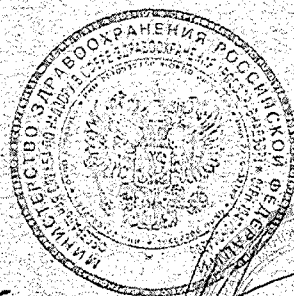
На медицинское изделие

Дермальный филлер для коррекции морщин и восполнения объема "Repart® PLA" по ТУ 32.50.22-015-29155953-2021, в составе:

1. Филлер для подкожного и внутрикожного введения "Repart® PLA" во флаконе - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0107484