



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 01 февраля 2021 года № ФСЗ 2010/07887

На медицинское изделие  
**Имплантат инъекционный «Радисс» (Radiesse)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Мерц Фарма"**  
(ООО "Мерц Фарма"), Россия,  
125124, Москва, 3-я ул. Ямского поля, д. 2, к. 26, эт. 2, помещ. VII, ком. 29

Производитель  
**"Мерц Норт Америка, Инк", США,**  
Merz North America, Inc., 4133 Courtney St., Suite 10 Franksville, WI 53126, USA

Место производства медицинского изделия  
Merz North America, Inc., 4133 Courtney St., Suite 10 Franksville, WI 53126, USA

Номер регистрационного досье № РД-38908/91339 от 20.01.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 01 февраля 2021 года № 673  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**

0055262