

КОПИЯ



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 августа 2017 года № РЗН 2016/5229

На медицинское изделие

Имплантат внутривидермальный инъекционный для контурной пластики
REVOFIL, варианты исполнения: REVOFIL Fine, REVOFIL Plus,
REVOFIL Ultra

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "Медицинская Эстетика"
(ООО "Медицинская Эстетика"), Россия, 101000, Москва,
Милютинский пер., д. 4, стр. 1

Производитель

"Caregen Co., Ltd.", Корея Южная,
Caregen Co., Ltd., 46-38 Caregen Bldg., LS-ro 91beon-gil, Dongan-gu, Anyang-si,
Gyeonggi-do 431848, South Korea

Место производства медицинского изделия

Caregen Co., Ltd., 46-38 Caregen Bldg., LS-ro 91beon-gil, Dongan-gu, Anyang-si,
Gyeonggi-do 431848, South Korea

Номер регистрационного досье № РД-11109/11580 от 22.04.2016

Вид медицинского изделия 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 07 августа 2017 года № 6964
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0034102