



Копия верно
02.09.2019
Генеральный директор
Пак Ки Ву

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 марта 2019 года № РЗН 2018/7416

На медицинское изделие
Дермальный филлер для инъекционной коррекции морщин и восполнения
объема AestheFill® V200

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "РЕУССИР" (ООО "РЕУССИР"),
Россия, 119602, Москва, ул. Покрышкина, двлд. 8, помещ. XVIII, эт. 2, ком. 25

Производитель
"РЭДЖН Биотэк, инк.", Корея,
REGEN Biotech, inc., 1F, 20, Daehwa-ro, 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Место производства медицинского изделия
REGEN Biotech, inc., 1F, 20, Daehwa-ro, 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Номер регистрационного досье № РД-25903/5869 от 15.02.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 04 марта 2019 года № 1705
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0042476