



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 апреля 2024 года № ФСЗ 2011/10659

На медицинское изделие

**Имплантаты инъекционные для биоревитализации Plinest ("Плинест"),
Plinest Fast ("Плинест Фаст")**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Система плюс" (АО "Система плюс"), Россия,
127030, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Тверской, ул. Сушёвская, д. 21,
эт. 4, помещ. I, офис 429

Производитель

"Мастелли С.р.л.", Италия,
Mastelli S.r.l., Via Bussana Vecchia 32, 18038 Sanremo (IM), Italy

Место производства медицинского изделия

Mastelli S.r.l., Via Bussana Vecchia 32, 18038 Sanremo (IM), Italy

Номер регистрационного досье № РД-61924/102943 от 27.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.190

приказом Росздравнадзора от 01 апреля 2024 года № 1822
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0075439