



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2021 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,

127051, Москва, Цветной б-р, д. 28, стр. 1, пом. 3, этаж 1, ком. 2

Производитель

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

127051, Москва, Цветной б-р, д. 28, стр. 1, пом. 3, этаж 1, ком. 2

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-40070/13970 от 18.03.2021

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 06 декабря 2021 года № 11343
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0057160

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2021 года № РЗН 2021/15926

Лист 1

На медицинское изделие

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

1. Филлер для подкожного и внутрикожного введения "Repart® PLA" во флаконе (производства ООО "ШОТТ Фармасьютикал Пэккэджинг", Россия, РУ № ФСР 2010/07548) - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0087942