



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 декабря 2023 года № РЗН 2023/21851

На медицинское изделие

Гель SO-NA для внутрикожного введения, в средние и глубокие слои дермы

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мезопрофф"

(ООО "Мезопрофф"), Россия,

123056, Москва, ул. Красина, д. 2, стр. 1

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Сигма Лаб"

(ООО "Сигма Лаб"), Россия,

121205, Москва, территория инновационного центра "Сколково",

Большой Бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 785

Место производства медицинского изделия

ООО "Сигма Лаб", Россия, 121205, Москва, территория инновационного

центра "Сколково", Большой Бульвар, д. 42, стр. 1, эт. 3, пом. 753

Номер регистрационного досье № РД-59370/87416 от 06.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2023 года № 9989
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0075288