



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 июня 2016 года № РЗН 2013/463

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный на основе гиалуроновой кислоты PLURYL  
BOOSTER, в шприцах**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"МД Скин Солушинз", Люксембург,  
MD Skin Solutions, 9AB Boulevard du Prince Henri, L-1724 Luxembourg**

Производитель

**"МД Скин Солушинз", Люксембург,  
MD Skin Solutions, 9AB Boulevard du Prince Henri, L-1724 Luxembourg**

Место производства медицинского изделия

**9AB Boulevard du Prince Henri, L-1724 Luxembourg**

Номер регистрационного досье № РД-11450/16766 от 23.05.2016

Вид медицинского изделия 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 июня 2016 года № 4980  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**М.А. Мурашко**



0019045

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 июня 2016 года

№ РЗН 2013/463

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный на основе гиалуроновой кислоты PLURIAL  
BOOSTER, в шприцах:**

в составе:

1. Имплантат для внутридермального применения в шприце - 2 шт.
2. Иглы одноразовые стерильные - 4 шт.
3. Инструкция по применению.
4. Комплект этикеток - 4 шт.

№

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0021273