



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 марта 2024 года № РЗН 2024/12124

На медицинское изделие
**Имплант для внутридермального применения на основе гиалуроната натрия
Karisma Face**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Общество с ограниченной ответственностью "Медицинская компания ДЖЕС"
(ООО "Медицинская компания ДЖЕС"), Россия,
394030, г. Воронеж, Воронежская область, ул. Революции 1905 года, д.3,
помещение I**

Производитель
**«ТАУМЕДИКА С.Р.Л.», Италия,
TAUMEDIKA S.R.L, 31 VIA ROSSA GUIDO. 00065 Fiano Romano, Italy.**

Место производства медицинского изделия
Via Monte Giberto, 33 00138 Roma (RM) ITALY

Номер регистрационного досье № РД-22411/88772 от 04.09.2023

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 12 марта 2024 года № 2482
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0048201

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 марта 2024 года № РЗН 2024/12124

Лист 1

На медицинское изделие

Имплант для внутридермального применения, в вариантах исполнения:

1. Имплант для внутридермального применения на основе гиалуроната натрия Karisma Face (Карисма фэйс), в составе:

1.1. Стерильный предварительно наполненный шприц 2,0 мл-1 шт.

1.2. Игла стерильная 27 G×13mm-2 шт.

1.3. Инструкция по применению - 1 шт.

1.4. Коробка картонная - 1шт.

[Handwritten signature]

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0048201