

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

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

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.

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

