



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 16 февраля 2017 года № РЗН 2013/412

На медицинское изделие  
Имплантат внутридермальный Juvederm VOLIFT

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"АЛЛЕРГАН", Франция,  
ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pre-Mairy, 74370 Pringy,  
France

Производитель  
"АЛЛЕРГАН", Франция,  
ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pre-Mairy, 74370 Pringy,  
France

Место производства медицинского изделия  
ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pre-Mairy, 74370 Pringy,  
France

Номер регистрационного досье № РД-15506/86964 от 03.02.2017

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 16 февраля 2017 года  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0029090

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 февраля 2017 года № РЗН 2013/412

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный Juvederm VOLIFT:**

Варианты исполнения:

- Имплантат внутридермальный с лидокаином Juvederm VOLIFT with Lidocaine.
- Имплантат внутридермальный Juvederm VOLIFT RETOUCH.

в составе:

1. Шприц, заполненный гелем в объеме 1,0 мл или 0,55 мл - 2 шт.
2. Иглы стерильные инъекционные 30G 1/2" - 4шт.
3. Инструкция-вкладыш по применению.
4. Комплект этикеток.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0030843