

**КОПИЯ**



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 января 2020 года № РЗН 2019/9526

На медицинское изделие

Имплантат гелевый на основе гиалуроновой кислоты для коррекции дефектов  
кожи "СКИНОПРО" (SKINOPRO) в исполнениях: "СКИНОПРО Актив"  
(SKINOPRO Active), "СКИНОПРО Форте" (SKINOPRO Forte)  
по ТУ 32.50.22-003-01704418-2018

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МедикалСайнс"  
(ООО "МедикалСайнс"), Россия, 117587, Москва, ул. Сумская, д. 6, корп. 1, кв. 8

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "МедикалСайнс"  
(ООО "МедикалСайнс"), Россия, 117587, Москва, ул. Сумская, д. 6, корп. 1, кв. 8

Место производства медицинского изделия

ООО "МедикалСайнс", 115230, Россия, Москва, Варшавское ш., д. 46, стр. 6,  
пом. 2

Номер регистрационного досье № РД-25932/77992 от 18.02.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 января 2020 года № 203  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0047187

