

не вносить



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 апреля 2022 года № РЗН 2017/6425

На медицинское изделие
Гель-имплантат "Нейрамис" на основе гиалуроновой кислоты (20.0 мг/1 мл) для
контурной пластики, в шприце 1 мл

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медитокс Инк.", Корея,
Medytox Inc., 78, Gangni 1-gil, Ochang-eup, Cheongwon-gu, Cheongju-si,
Chungcheongbuk-do, Korea

Производитель
"Медитокс Инк.", Корея,
Medytox Inc., 78, Gangni 1-gil, Ochang-eup, Cheongwon-gu, Cheongju-si,
Chungcheongbuk-do, Korea

Место производства медицинского изделия
Medytox Inc., 78, Gangni 1-gil, Ochang-eup, Cheongwon-gu, Cheongju-si,
Chungcheongbuk-do, Korea

Номер регистрационного досье № РД-48954/98670 от 01.04.2022

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 25 апреля 2022 года № 3322
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0061391

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 апреля 2022 года № РЗН 2017/6425

Лист 1

На медицинское изделие

Гель-имплантат "Нейрамис" на основе гиалуроновой кислоты (20.0 мг/1 мл) для контурной пластики, в шприце 1 мл, варианты исполнения:

1. "Нейрамис Дип".
2. "Нейрамис с лидокаином".
3. "Нейрамис Дип с лидокаином".
4. "Нейрамис Лайт с лидокаином".
5. "Нейрамис Вольюм с лидокаином".

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0100425