



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 марта 2019 года № РЗН 2018/7434

На медицинское изделие

**Материал инъекционный для мужской и женской интимной пластики
PowerFill®**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "РЕУССИР" (ООО "РЕУССИР"),
Россия, 119602, Москва, ул. Покрышкина, двлд. 8, помещ. XVIII, эт. 2, ком. 25**

Производитель

"РЭДЖН Биотэк, Инк.", Корея,

REGEN Biotech, Inc., 1F, 20, Daehwa-ro, 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Место производства медицинского изделия

REGEN Biotech, Inc., 1F, 20, Daehwa-ro, 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Номер регистрационного досье № РД-25902/5868 от 15.02.2019

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 04 марта 2019 года № 1743
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0042477

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 марта 2019 года

№ РЗН 2018/7434

Лист 1

На медицинское изделие

Материал инъекционный для мужской и женской интимной пластики PowerFill®:
варианты исполнения:

1. PowerFill® V 500.
2. PowerFill® V 1000.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков
0053878

