

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 марта 2019 года

№ P3H 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

№ P3H 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