



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 июля 2018 года № РЗН 2018/7416

На медицинское изделие
Дермальный филлер для инъекционной коррекции морщин и восполнения
объема AestheFill® V200

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "РЕУССИР" (ООО "РЕУССИР"),
Россия, 119333, Москва, Ленинский пр-кт, д. 52, пом. II, комн. 12

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-22130/23619 от 14.05.2018

Вид медицинского изделия 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 26 июля 2018 года № 4850
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0036411