



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 октября 2022 года № РЗН 2013/412

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный Juvéderm® VOLIFT®

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"АЛЛЕРГАН", Франция,

ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pré-Mairy,

Pringy 74370 Annecy, France

Производитель

"АЛЛЕРГАН", Франция,

ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pré-Mairy,

Pringy 74370 Annecy, France

Место производства медицинского изделия

ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pré-Mairy,

Pringy 74370 Annecy, France

Номер регистрационного досье № РД-49516/97100 от 19.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 октября 2022 года № 10276
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0068929

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 октября 2022 года № РЗН 2013/412

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный Juvéderm® VOLIFT®,
варианты исполнения:

I. Имплантат внутридермальный с лидокаином Juvéderm® VOLIFT® with Lidocaine,
в составе:

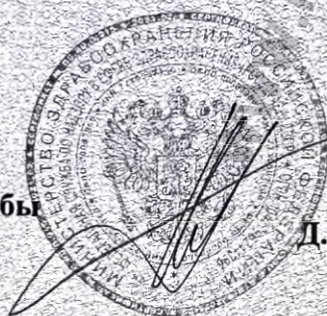
1. Шприц с мягким пальцевым упором с 1,0 мл геля - 2 шт.
2. Игла инъекционная - 4 шт.
3. Инструкция по применению.
4. Этикетки - 8 шт.

II. Имплантат внутридермальный Juvéderm® VOLIFT® RETOUCH, в составе:

1. Шприц с мягким пальцевым упором с 0,55 мл геля - 2 шт.
2. Игла инъекционная - 4 шт.
3. Инструкция по применению.
4. Этикетки - 8 шт.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0110495