



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 ноября 2017 года № РЗН 2017/6453

На медицинское изделие

Гель-имплантат для интрадермального введения MESOSCULPT C 71

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЭйБиДжи ЛАБ ЛЛК", США,

ABG LAB LLC, 20-21 Wagaraw Road, Bld. 31B, Fairlawn, New Jersey 07410, USA

Производитель

"ЭйБиДжи ЛАБ ЛЛК", США,

ABG LAB LLC, 20-21 Wagaraw Road, Bld. 31B, Fairlawn, New Jersey 07410, USA

Место производства медицинского изделия

**BNC Korea, Ink., Hosan-dong, Rm 405, Daegu Techno Park Venture Factory B/D
No. 1, 62, Seongseogongdan-ro 11-gil, Dalseo-Gu, Daegu, Korea**

Номер регистрационного досье № РД-10184/2973 от 01.02.2016

Вид медицинского изделия 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 09 ноября 2017 года № 9380
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.В. Пархоменко

0036655