



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 декабря 2018 года № ФСЗ 2012/13569

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный с лидокаином Juvederm

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"АЛЛЕРГАН", Франция,

ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pre-Mairy, Pringy 74370
Annecy, France

Производитель

"АЛЛЕРГАН", Франция,

ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pre-Mairy, Pringy 74370
Annecy, France

Место производства медицинского изделия

ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pre-Mairy, Pringy 74370
Annecy, France

Номер регистрационного досье № РД-24789/69088 от 28.11.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 декабря 2018 года № 8547
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0041905

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 декабря 2018 года № ФСЗ 2012/13569

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный с лидокаином Juvederm:

варианты исполнения:

- Имплантат внутридермальный Juvederm VOLBELLA with Lidocaine;
- Имплантат внутридермальный Juvederm VOLITE.

в составе:

1. Шприц с 1,0 мл геля - 2 шт.
2. Игла инъекционная-4 шт.
3. Инструкция-вкладыш по применению.
4. Комплект этикеток.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0051836