



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 декабря 2018 года № РЗН 2013/412

На медицинское изделие
Имплантат внутридермальный Juvederm VOLIFT

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-24787/69091 от 28.11.2018

Классе 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 11 декабря 2018 года № 8481
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0041907

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 декабря 2018 года № РЗН 2013/412

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат внутривидермальный Juvederm VOLIFT:

варианты исполнения:

- Имплантат внутривидермальный с лидокаином Juvederm VOLIFT with Lidocaine;
- Имплантат внутривидермальный Juvederm VOLIFT RETOUCH.

Комплектация 1:

1. Шприц с твердым пальцевым упором с 1,0 мл или 0,55 мл геля - 2 шт.
2. Игла инъекционная - 4шт.
3. Инструкция по применению.
4. Комплект этикеток.

Комплектация 2:

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

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0051838