



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 июля 2012 года № ФСЗ 2012/12474

На медицинское изделие

Материалы дермальные для внутрикожной имплантации Revanesse, Revanesse Pure, Revanesse Ultra, ReDexis, ReDexis Ultra, с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Проллениум Медикал Технолоджис Инк.", Канада,
Prolenium Medical Technologies Inc., 138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Производитель

"Проллениум Медикал Технолоджис Инк.", Канада,
Prolenium Medical Technologies Inc., 138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Место производства медицинского изделия

Prolenium Medical Technologies Inc., 138 Industrial Parkway North, Aurora, ON
L4G 4C3, Canada

Номер регистрационного досье № 6259 от 01.03.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 июля 2012 года № 351-Пр/12
и приказом от 22 ноября 2016 года № 13089 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0025510

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 июля 2012 года

№ ФСЗ 2012/12474

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы дермальные для внутрикожной имплантации Revanesse, Revanesse Pure, Revanesse Ultra, ReDexis, ReDexis Ultra, с принадлежностями:

Принадлежности:

1. Шприц (с материалом) - 1 шт.
2. Иглы - 2 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

Приказом от 22 ноября 2016 года № 13089 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0028906