



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 ноября 2016 года № ФСЗ 2011/09423

На медицинское изделие
Материалы дермальные для внутрикожной имплантации Реванесс Контур

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Пролленум Медикал Технолоджис, Инк.", Канада,
Prollemium Medical Technologies, Inc., 138 Industrial Parkway North, Aurora,
ON L4G 4C3, Canada

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

Место производства медицинского изделия
Prollemium Medical Technologies, Inc., 138, Industrial Parkway North, Aurora,
ON L4G 4C3, Canada

Номер регистрационного досье № РД-14073/65021 от 25.10.2016

Вид медицинского изделия 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 ноября 2016 года № 12730
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной
службы по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0027365

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 ноября 2016 года № ФСЗ 2011/09423

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы дермальные для внутривенной имплантации Реванесс Контур:
(Revanesse Contour).


шприц с упором стерильный по 10 мл. или 3 мл.

Принадлежности:

1. Игла для инъекций 27 G, стерильная, одноразовая - 2 шт.
2. Стикер - 2 шт.
3. Инструкция по применению.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


Д.Ю. Павлюков

0029964