



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 апреля 2021 года № РЗН 2021/14083

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный "Repart® Supreme"  
по ТУ 32.50.22-012-29155953-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ИНГАЛ"  
(ООО "ИНГАЛ"), Россия,

127051, Москва, Цветной б-р, д. 28, стр. 1, пом. 3, этаж 1, комн. 2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ИНГАЛ"  
(ООО "ИНГАЛ"), Россия,

127051, Москва, Цветной б-р, д. 28, стр. 1, пом. 3, этаж 1, комн. 2

Место производства медицинского изделия

ООО "ИНГАЛ", Россия, 143581, Московская область, г.о. Истра,  
с. Павловская Слобода, ул. Красная, зд. 3

Номер регистрационного досье № РД-32835/28892 от 12.05.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 апреля 2021 года № 3414  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0056460

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 апреля 2021 года № РЗН 2021/14083

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный "Repart® Supreme"**

по ТУ 32.50.22-012-29155953-2019, варианты исполнения:

1. Имплантат внутридермальный "Repart® Supreme Soft", объемом 1 мл по ТУ 32.50.22-012-29155953-2019, в составе:

- имплантат внутридермальный "Repart® Supreme Soft", объемом 1,0 мл, концентрацией 2,4%, в шприце объемом 1,0 мл, производства "Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.", Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или производства ШОТТ Свиз АГ", Швейцария, РУ № ФСЗ 2009/04195 - 2 шт.;

- игла гиподермальная с закругленным концом в стерильной упаковке для введения препаратов на основе гиалуроновой кислоты, размер 30G x 13 мм (1/2"), производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ № ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;

- инструкция по применению - 1 шт.;

- отрывной стикер - 4 шт.

2. Имплантат внутридермальный "Repart® Supreme Medium", объемом 1 мл по ТУ 32.50.22-012-29155953-2019, в составе:

- имплантат внутридермальный "Repart® Supreme Medium", объемом 1,0 мл, концентрацией 2,4%, в шприце объемом 1,0 мл, производства "Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.", Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или производства ШОТТ Свиз АГ", Швейцария, РУ № ФСЗ 2009/04195 - 2 шт.;

- игла гиподермальная с закругленным концом в стерильной упаковке для введения препаратов на основе гиалуроновой кислоты, размер 27G x 13 мм (1/2"), производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ № ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;

- инструкция по применению - 1 шт.;

- отрывной стикер - 4 шт.

3. Имплантат внутридермальный "Repart® Supreme Hard", объемом 1 мл по ТУ 32.50.22-012-29155953-2019, в составе:

- имплантат внутридермальный "Repart® Supreme Hard", объемом 1,0 мл, концентрацией 2,4%, в шприце объемом 1,0 мл, производства "Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.", Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237 или производства ШОТТ Свиз АГ", Швейцария, РУ № ФСЗ 2009/04195 - 2 шт.;

- игла гиподермальная с закругленным концом в стерильной упаковке для введения препаратов на основе гиалуроновой кислоты, размер 27G x 13 мм (1/2"), производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ № ФСЗ 2011/10609 - 4 шт.;

- инструкция по применению - 1 шт.;

- отрывной стикер - 4 шт.

≧

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова  
0084529