



Выписка

из Государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, по состоянию на 09:45 24.11.2025 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 193055;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/03783711 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/03783711);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 21.11.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Материал-гель для интраперидермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024. Материал-гель для интраперидермального введения «bioGEL GREEN» по ТУ 32.50.22-003-47451572-2024, в составе:
 - I. Материал-гель для интраперидермального введения «bioGEL GREEN», модели:
 1. Вязкоэластичный гель объемом 6,2 мл во флаконе - 1 шт.
 2. Вязкоэластичный гель объемом 2,2 мл в шприце - 1 шт.
 - II. Стикер пациента - 2 шт.
 - III. Инструкция по применению - 1 шт.
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "АЛХИМИЯ ЛАБ";

10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 121205, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ МОЖАЙСКИЙ, ТЕР ИННОВАЦИОННОГО ЦЕНТРА СКОЛКОВО, УЛ НОБЕЛЯ, Д. 7, ПОМЕЩ. 14;
11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 121205, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ МОЖАЙСКИЙ, ТЕР ИННОВАЦИОННОГО ЦЕНТРА СКОЛКОВО, УЛ НОБЕЛЯ, Д. 7, ПОМЕЩ. 14;
12. ОКП/ОКПД2: 21.20.24.190;
13. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;
14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Для введения в дерму/гиподерму кожи с целью коррекции возрастных изменений кожи, таких как обезвоживание, избыток и перерастяжение кожного лоскута, потеря тонуса и упругости, тусклый цвет кожи, наличие мелких заломов.;
15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 122090;
16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ООО «Алхимия Фарм», 440004, Россия, г. Пенза, ул. Центральная, стр. 1В, корп. 2;
17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
122090	Вязкоэластичный гель объемом 2,2 мл в шприце
122090	Вязкоэластичный гель объемом 6,2 мл во флаконе

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11