



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 ноября 2024 года № РЗН 2023/20692

На медицинское изделие

**Имплантат вязкоэластичный для внутрикожного введения, стерильный  
JUFORA® ULTRALINK® по ТУ 32.50.50-012-34099688-2024**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Сигма Лаб" (ООО "Сигма Лаб"),  
Россия, 121205, Москва, тер. инновационного центра "Сколково", Большой б-р,  
д. 42, стр. 1, эт. 3, помещ. 785**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Сигма Лаб" (ООО "Сигма Лаб"),  
Россия, 121205, Москва, тер. инновационного центра "Сколково", Большой б-р,  
д. 42, стр. 1, эт. 3, помещ. 785**

Место производства медицинского изделия

**ООО "Сигма Лаб", Россия, 121205, Москва, тер. инновационного центра  
"Сколково", б-р Большой, д. 42, стр. 1, эт. 3, помещ. 785**

Номер регистрационного досье № РД-63709/52267 от 25.07.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 ноября 2024 года № 6383  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

**0079536**

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

от 11 ноября 2024 года № РЗН 2023/20692

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат вязкоэластичный для внутрикожного введения, стерильный JUFORA® ULTRALINK® по ТУ 32.50.50-012-34099688-2024,**

варианты исполнения:

1. Имплантат вязкоэластичный для внутрикожного введения, стерильный JUFORA® ULTRALINK® S, в составе:

- шприц 1,0 мл, производства «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237, с имплантатом - 1 шт.;
- игла, производства «ТЕРУМО ЮРОП Н.В.», Бельгия, РУ № РЗН 2018/7086, 0,4x12 мм (27G 1/2") - 1 шт.;
- игла, производства «ТЕРУМО ЮРОП Н.В.», Бельгия, РУ № РЗН 2018/7086, 0,3x12 мм (30G 1/2") - 1 шт.;
- стикер пациента - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.

2. Имплантат вязкоэластичный для внутрикожного введения, стерильный JUFORA® ULTRALINK® M, в составе:

- шприц 1,0 мл, производства «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237, с имплантатом - 1 шт.;
- игла, производства «ТЕРУМО ЮРОП Н.В.», Бельгия, РУ № РЗН 2018/7086, 0,4x12 мм (27G 1/2") - 2 шт.;
- стикер пациента - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.

3. Имплантат вязкоэластичный для внутрикожного введения, стерильный JUFORA® ULTRALINK® L, в составе:

- шприц 1,0 мл, производства «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237, с имплантатом - 1 шт.;
- игла, производства «ТЕРУМО ЮРОП Н.В.», Бельгия, РУ № РЗН 2018/7086, 0,4x12 мм (27G 1/2") - 2 шт.;
- стикер пациента - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.

*М*

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0150817