



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 ноября 2017 года № РЗН 2017/6425

На медицинское изделие

Гель-имплантат "Нейрамис" на основе гиалуроновой кислоты (20.0 мг/1 мл)
для контурной пластики, в шприце 1 мл

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Медитокс Инк.", Корея,
Medytox Inc., 78, Gangni 1-gil, Ochang-eup, Cheongwon-gun, Cheongju-si,
Chungcheongbuk-do, Korea

Производитель

"Медитокс Инк.", Корея,
Medytox Inc., 78, Gangni 1-gil, Ochang-eup, Cheongwon-gun, Cheongju-si,
Chungcheongbuk-do, Korea

Место производства медицинского изделия

Medytox Inc., 78, Gangni 1-gil, Ochang-eup, Cheongwon-gun, Cheongju-si,
Chungcheongbuk-do, Korea

Номер регистрационного досье № РД-11678/31214 от 06.06.2016

Вид медицинского изделия см. приложение

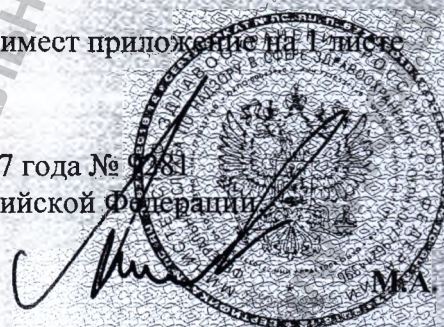
Классе потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 ноября 2017 года № 9281
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашке

0036802

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 ноября 2017 года № РЗН 2017/6425

Лист 1

На медицинское изделие

Гель-имплантат "Нейрамис" на основе гиалуроновой кислоты (20.0 мг/1 мл)
для контурной пластики, в шприце 1 мл, варианты исполнения:

1. "Нейрамис Дип" (вид 122090).
2. "Нейрамис с лидокаином" (вид 122160).
3. "Нейрамис Дип с лидокаином" (вид 122160).
4. "Нейрамис Лайт с лидокаином" (вид 122160).
5. "Нейрамис Вольюм с лидокаином" (вид 122160).

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0040646