



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 мая 2019 года

№ РЗН 2019/8358

На медицинское изделие

Имплантат инъекционный Фэйстэм (Facetem)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НЭО ПРОМЕДТЕК"
(ООО "НЭО ПРОМЕДТЕК"), Россия,
129626, Москва, пр-кт Мира, д. 102, стр. 34, офис 405

Производитель

"СиДжи Био Ко., Лтд.", Корея,
CG Bio Co., Ltd., 244, Galmachi-ro, Jungwon-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea

Место производства медицинского изделия

CG Bio Co., Ltd., 244, Galmachi-ro, Jungwon-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea

Номер регистрационного досье № РД-23255/35526 от 14.08.2018

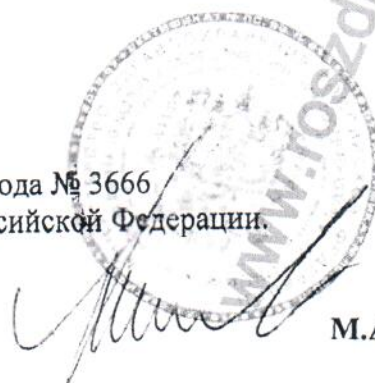
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 мая 2019 года № 3666
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0018883

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 мая 2019 года

№ РЗН 2019/8358

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат инъекционный Фэйстэм (Facetem), в следующих вариантах исполнения:

1. Вариант исполнения 1, в составе:

- шприц с раствором, модель ВАСF08RP (0,8 мл) - 2 шт.;
- наклейки - 6 шт.;
- инструкция по применению - 2 шт.;
- потребительская (картонная) упаковка - 1 шт.

2. Вариант исполнения 2, в составе:

- шприц с раствором, модель ВАСF15P (1,5 мл) - 1 шт.;
- наклейки - 3 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- потребительская (картонная) упаковка - 1 шт.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0055887