



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19.12.2017 № ФСЗ 2011/10799

На медицинское изделие

Имплант внутридермальный Genyal

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Ооо "Аст"

Производитель

"Экселенс Интернешнл САГЛ"

Место производства медицинского изделия

Xcelens International SAGL, ViaSoldini, 22, 6830 Chiasso, Switzerland

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2011/10799

Вид медицинского изделия: 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 19.12.2017. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

_____подпись_____

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19.12.2017 № ФСЗ 2011/10799

Лист 2

На медицинское изделие

Имплант внутридермальный Genyal

варианты исполнения: Genyal Polyvalent, Genyal Volumae, Genyal Genyalift. I. Genyal

Polyvalent, в комплекте: 1. Шприц, объём 1 мл., наполненный, в стерильной упаковке (1 шт.). 2. Иглы 27G №189, (2 шт.). 3. Листок- вкладыш (1 шт.). 4. Комплект наклеек (2 шт.).

II. Genyal Volumae, в комплекте: 1. Шприц, объём 1 мл., наполненный, в стерильной упаковке (1 шт.). 2. Иглы 27G №189, (2 шт.). 3. Листок- вкладыш (1 шт.). 4. Комплект

наклеек (2 шт.). III. Genyal Genyalift, в комплекте: 1. Шприц, объём 1 мл., наполненный, в стерильной упаковке (1 шт.). 2. Иглы 30G №189, (2 шт.). 3. Листок- вкладыш (1 шт.). 4.

Комплект наклеек (2 шт.).

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись