



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 июля 2018 года № ФСЗ 2010/07887

На медицинское изделие
Имплантат инъекционный "Радиес" (Radiesse)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "Мерц Фарма"
(ООО "Мерц Фарма"), Россия, 125040, Москва, 3-я ул. Ямского поля, д. 2, к. 26,
эт. 2, помещ. VII, ком. 29

Производитель
"Мерц Норт Америка, Инк.", США,
Merz North America, Inc., 4133 Courtney Road, Suite #10 Franksville, Wisconsin,
53126, USA

Место производства медицинского изделия
Merz North America, Inc., 4133 Courtney Road, Suite #10 Franksville, Wisconsin,
53126, USA

Номер регистрационного досье № РД-22755/28404 от 06.07.2018

Вид медицинского изделия 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 24 июля 2018 года
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0036266