



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24.07.2018 № ФСЗ 2010/07887

На медицинское изделие

Имплантат инъекционный «Радиес» (Radiesse)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Мерц Фарма"

Производитель

"Мерц Норт Америка, Инк"

Место производства медицинского изделия

Соединенные Штаты, Дальнее зарубежье, 4133 Courtney Road, Suite #10 Franksville,
Wisconsin, 53126, USA

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2010/07887

Вид медицинского изделия: 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.22.190

Приказом Росздравнадзора от 24.07.2018. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

__подпись__