



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19.09.2016 № РЗН 2016/4773

На медицинское изделие

Гель-имплантат для интрадермального введения MESOEYE C 71

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "ПРЕМЬЕР ФАРМ"

Производитель

"ЭЙ БИ ДЖИ ЛАБ ЛЛС."

Место производства медицинского изделия

США, ABG LAB LLC., 20-21 Wagaraw Road, Bld. 31B, Fairlawn, New Jersey 07410, USA

Номер регистрационного досье № РЗН 2016/4773

Вид медицинского изделия: 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 93 9818

Приказом Росздравнадзора от 19.09.2016. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)
подпись