



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 10:00 12.03.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 195071;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/04172010 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/04172010);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 22.01.2026;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: ;
6. Период действия версии: с 22.01.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Имплантат для подкожного и внутрикожного введения  
«Repart® PLA XL» по ТУ 32.50.50-022-29155953-2023  
«Имплантат для подкожного и внутрикожного введения «Repart (R) PLA XL» по ТУ 32.50.50-022-29155953-2023»:
  - Имплантат для подкожного и внутрикожного введения «Repart (R) PLA XL» во флаконе – 1 шт.;
  - Инструкция по применению – 1 шт.;
  - Отрывной стикер – 2 шт.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя

(изготовителя) медицинского изделия: ;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ИНГАЛ";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 123242, Г.Москва, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, ПЕР КАПРАНОВА, Д. 3, СТР. 2, ПОМЕЩ. I, КОМ. 36;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 123242, Г.Москва, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, ПЕР КАПРАНОВА, Д. 3, СТР. 2, ПОМЕЩ. I, КОМ. 36;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Россия;

16. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.190;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Для инъекционной коррекции возрастных изменений кожи тела, рубцовых деформаций кожи тела, восстановления тургора тканей, а также создания дополнительного объема, выравнивания рельефа мягких тканей тела, устранения асимметрии.;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 326400;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. ООО "ИНГАЛ", 143581, Московская область, м.о. Истра, с. Павловская Слобода, ул. Красная, зд. 3. 2. ООО "АКЦЕНТР ГРУПП", 141981, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Технологическая, д.4;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

<b>Код вида</b>	<b>Наименование модели</b>
326400	«Имплантат для подкожного и внутрикожного введения «Repart (R) PLA XL» по ТУ 32.50.50-022-29155953-2023»

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере

здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН  
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11