



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 01 февраля 2021 года № ФСЗ 2010/07887**

На медицинское изделие
Имплантат инъекционный «Радиес» (Radiesse)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Общество с ограниченной ответственностью "Мерц Фарма"
(ООО "Мерц Фарма"), Россия,
125124, 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 St., Suite 10 Franksville, WI 53126, USA**

Место производства медицинского изделия
Merz North America, Inc., 4133 Courtney St., Suite 10 Franksville, WI 53126, USA

Номер регистрационного досье № РД-38908/91339 от 20.01.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 01 февраля 2021 года № 673
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков



0055262