



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 19 сентября 2016 года № РЗН 2016/4773

На медицинское изделие

Гель-имплантат для интрадермального введения MESOEYE C 71

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЭЙ БИ ДЖИ ЛАБ ЛЛС.", США,
ABG LAB LLC., 20-21 Wagaraw Road, Bld. 31B, Fairlawn, New Jersey 07410, USA

Производитель

"ЭЙ БИ ДЖИ ЛАБ ЛЛС.", США,
ABG LAB LLC., 20-21 Wagaraw Road, Bld. 31B, Fairlawn, New Jersey 07410, USA

Место производства медицинского изделия

BNC Korea, Inc., (Hosan-dong), Rm 405, Daegu Techno Park Venture Factory B/D №
1, 62, Seongseogongdan-ro 11-gill, Dalseo-gu, Daegu, Korea

Номер регистрационного досье № РД-10163/2969 от 29.01.2016

Вид медицинского изделия 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 19 сентября 2016 года № 9835
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0022757