



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 15 августа 2022 года № РЗН 2022/17973

На медицинское изделие

**Имплантат внутривидермальный Рестилайн Вольюм (Restylane® Volyme)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Кью-Мед АБ", Швеция,**

**Q-Med AB, Seminariegatan 21, 752 28 Uppsala, Sweden**

Производитель

**"Кью-Мед АБ", Швеция,**

**Q-Med AB, Seminariegatan 21, 752 28 Uppsala, Sweden**

Место производства медицинского изделия

**Q-Med AB, Seminariegatan 21, 752 28, Uppsala, Sweden**

Номер регистрационного досье № РД-44221/55289 от 17.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 августа 2022 года № 7492  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.В. Пархоменко**

0064350

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 августа 2022 года

№ РЗН 2022/17973

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный Рестилайн Вольюм (Restylane® Volyme),**  
в составе:

1. Кислота гиалуроновая стабилизированная (20 мг/мл) + Лидокаина гидрохлорид (3 мг/мл) в шприце объемом 1 мл - 1 шт.
2. Игла инъекционная, 27G x 13 мм (1/2") НРС-27013I, производства "ТСК Лаборатори", Япония, РУ № ФСЗ 2011/10609 - 2 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.
4. Стикеры пациента - 5 шт.

≡

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0106338