



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 30 ноября 2022 года № РЗН 2022/18987

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный Philos с лидокаином

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Клиник Лазер +"
(ООО "Клиник Лазер+"), Россия,
125368, Москва, ул. Митинская, д. 43

Производитель

"Рэнзен Ко., Лтд", Республика Корея,
Reanzen Co., Ltd, #503, 504, 505, 250, Hagui-ro, Dongan-gu, Anyang-si, Gyeonggi-do,
Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

Reanzen Co., Ltd, #503, 504, 505, 250, Hagui-ro, Dongan-gu, Anyang-si, Gyeonggi-do,
Republic of Korea

Номер регистрационного досье № РД-45364/71365 от 15.11.2021

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 30 ноября 2022 года № И1302
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0067465

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 ноября 2022 года № РЗН 2022/18987

Лист 1

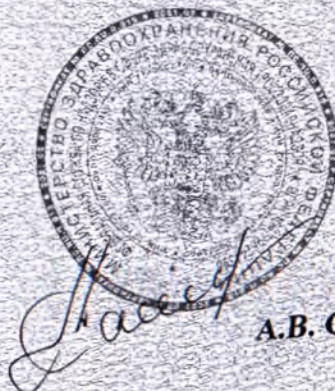
На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный Philos с лидокаином, в вариантах исполнения:

1. Имплантат внутридермальный Philos Deep с лидокаином.
2. Имплантат внутридермальный Philos Fine с лидокаином.
3. Имплантат внутридермальный Philos SUB-Q с лидокаином

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0111594