



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 08 декабря 2021 года № РЗН 2016/5229

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный инъекционный для контурной пластики
REVOFIL**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Кареген Ко., Лтд.", Корея Южная,

**Caregen Co., Ltd., 46-38, LS-ro 91beon-gil, Dongan-gu, Anyang-si, Gyeonggi-do
14119, South Korea**

Производитель

"Кареген Ко., Лтд.", Корея Южная,

**Caregen Co., Ltd., 46-38, LS-ro 91beon-gil, Dongan-gu, Anyang-si, Gyeonggi-do
14119, South Korea**

Место производства медицинского изделия

**Caregen Co., Ltd., 46-38, LS-ro 91beon-gil, Dongan-gu, Anyang-si, Gyeonggi-do
14119, South Korea**

Номер регистрационного досье № РД-45538/81649 от 23.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 декабря 2021 года № 11540
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков



0062259

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 декабря 2021 года № РЗН 2016/5229

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный инъекционный для контурной пластики
REVOFIL:**

варианты исполнения:

- REVOFIL Fine,
- REVOFIL Plus,
- REVOFIL Ultra.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

009351