



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2022 года

№ РЗН 2022/18271

На медицинское изделие

**Имплантат биодеградируемый на основе гиалуроновой кислоты для коррекции дефектов кожи NIMFIA**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Кристи Косметикс"

(ООО "Кристи Косметикс"), Россия,

115191, Москва, ул. Серпуховский Вал, д. 21, корп. 4, пом. XXXIII

Производитель

"БиоПлюс Ко., Лтд.", Республика Корея,

BioPlus Co., Ltd., 14, Sagimakgol-ro 45 beon-gil, Jungwon-gu, Seongnam-si,

Gyeonggi-do, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-46599/91634 от 29.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2022 года № 8666  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0066258

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 сентября 2022 года

№ РЗН 2022/18271

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат биодеградируемый на основе гиалуроновой кислоты для коррекции дефектов кожи NIMFIA, варианты исполнения:**

I. NIMFIA fine, в составе:

1. Шприц объемом 1 мл со стерильным гелем 1,0 мл - 1 шт.
2. Игла стерильная однократного применения 30G (0,3x13мм) ETW - 2 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.
4. Самоклеящаяся этикетка - 2 шт.

II. NIMFIA derm, в составе:

1. Шприц объемом 1 мл со стерильным гелем 1,0 мл - 1 шт.
2. Игла стерильная однократного применения 27G (0,4x13мм) TW - 2 шт.
3. Канюля стерильная 23G (0,6x50мм) TW - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.
5. Самоклеящаяся этикетка - 2 шт.

III. NIMFIA volume, в составе:

1. Шприц объемом 1 мл со стерильным гелем 1,0 мл - 1 шт.
2. Игла стерильная однократного применения 25G (0,5x13мм) TW - 2 шт.
3. Канюля стерильная 21G (0,8x50мм) TW - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.
5. Самоклеящаяся этикетка - 2 шт.

Место производства:

1. BioPlus Co., Ltd., #211, Migun Techno World 2, 187 Techno 2-ro, Yuseong-gu, Daejeon 34025, Republic of Korea.
2. BioPlus Co., Ltd., A-#901, #902, #903, #904, #905, #906, #907, #1201, #1202, #1205, 14, Sagimakgol-ro, 45 beon-gil, Jungwon-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea.

≈

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0107961