



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 декабря 2022 года № ФСР 2010/08694

На медицинское изделие

Гиалуриновый гель РЕВИ (REVI) стерильный по ТУ 9398-002-85699409-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ПРАЙМ ЭСТЕТИК"

(ООО "ПРАЙМ ЭСТЕТИК"), Россия,

**143912, Московская обл., г.о. Балашиха, г. Балашиха, ш. Энтузиастов, д. 32,
оф. 454**

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ПРАЙМ ЭСТЕТИК"

(ООО "ПРАЙМ ЭСТЕТИК"), Россия,

**143912, Московская обл., г.о. Балашиха, г. Балашиха, ш. Энтузиастов, д. 32,
оф. 454**

Место производства медицинского изделия

ООО "АБДЕРА", Россия, 117105, Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1

Номер регистрационного досье № РД-53440/94040 от 08.12.2022

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 15 декабря 2022 года № 11800
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0067268

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 декабря 2022 года № ФСР 2010/08694

Лист 1

На медицинское изделие

Гиалуроновый гель РЕВИ (REVI) стерильный по ТУ 9398-002-85699409-2009,
варианты исполнения:

- РЕВИ (REVI) 1,0%, РЕВИ Стайл (REVI Style) 1,0%, РЕВИ Силк (REVI Silk) 1,2%,
РЕВИ Стронг (REVI Strong) 1,5% в составе:

1. Шприц наполненный 1,0 мл, либо 2,0 мл - 1 шт.
2. Иглы инъекционные 30G1/2 - 2 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.
4. Стикер-вкладыш с номером партии, датой изготовления и сроком годности - 2 шт.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0110515