



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 июня 2023 года № РЗН 2023/20431

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный VISCOLINE® BIO
по ТУ 32.50.22-013-06997856-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕЛБИО"
(ООО "ИНТЕЛБИО"), Россия, 142821, Московская область, г.о. Ступино,
д. Шматово, ул. Индустриальная, влд. 2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕЛБИО"
(ООО "ИНТЕЛБИО"), Россия, 142821, Московская область, г.о. Ступино,
д. Шматово, ул. Индустриальная, влд. 2

Место производства медицинского изделия

ООО "ИНТЕЛБИО", Россия, 142821, Московская область, г.о. Ступино,
д. Шматово, ул. Индустриальная, влд. 2

Номер регистрационного досье № РД-54635/10040 от 13.02.2023

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 2 листах

приказом Росздравнадзора от 21 июня 2023 года № 3805
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0072508

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 июня 2023 года

№ РЗН 2023/20431

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный VISCOLINE® BIO

по ТУ 32.50.22-013-06997856-2022, варианты исполнения:

I. Имплантат внутридермальный в исполнении VISCOLINE® BIO AQUA DELUXE, в составе:

1. Шприц объемом 1,0 мл с наполнением 1,0 мл - 1 шт.
2. Игла 30G 1/2" или 32G 1/2" - 2 шт.
3. Инструкция - 1 шт.
4. Наклейка - 2 шт.

II. Имплантат внутридермальный в исполнении VISCOLINE® BIO AQUA DELUXE, в составе:

1. Шприц объемом 2,25 мл с наполнением 2,0 мл - 1 шт.
2. Игла 30G 1/2" или 32G 1/2" - 2 шт.
3. Инструкция - 1 шт.
4. Наклейка - 2 шт.

III. Имплантат внутридермальный в исполнении VISCOLINE® BIO AQUA DELUXE, в составе:

1. Шприц объемом 3,0 мл с наполнением 3,0 мл - 1 шт.
2. Игла 30G 1/2" или 32G 1/2" - 2 шт.
3. Инструкция - 1 шт.
4. Наклейка - 2 шт.

IV. Имплантат внутридермальный в исполнении VISCOLINE® BIO LIFTAKTIV, в составе:

1. Шприц объемом 1,0 мл с наполнением 1,0 мл - 1 шт.
2. Игла 30G 1/2" или 32G 1/2" - 2 шт.
3. Инструкция - 1 шт.
4. Наклейка - 2 шт.

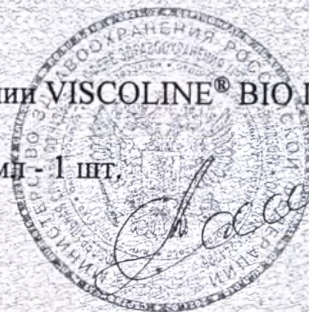
V. Имплантат внутридермальный в исполнении VISCOLINE® BIO LIFTAKTIV, в составе:

1. Шприц объемом 2,25 мл с наполнением 2,0 мл - 1 шт.
2. Игла 30G 1/2" или 32G 1/2" - 2 шт.
3. Инструкция - 1 шт.
4. Наклейка - 2 шт.

VI. Имплантат внутридермальный в исполнении VISCOLINE® BIO LIFTAKTIV, в составе:

1. Шприц объемом 3,0 мл с наполнением 3,0 мл - 1 шт.

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



А.В. Самойлова

0124959

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 июня 2023 года

№ РЗН 2023/20431

Лист 2

2. Игла 30G 1/2" или 32G 1/2" - 2 шт.
3. Инструкция - 1 шт.
4. Наклейка - 2 шт.

— 2 —

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0124960