



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 июня 2023 года

№ РЗН 2013/375

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный на основе гиалуроновой кислоты "Genefill",
в шприцах**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"БиоСайенс ГмбХ", Германия,

BioScience GmbH, Walsmühler Str. 18, 19073 Dümmer, Germany

Производитель

"БиоСайенс ГмбХ", Германия,

BioScience GmbH, Walsmühler Str. 18, 19073 Dümmer, Germany

Место производства медицинского изделия

BioScience GmbH, Walsmühler Str. 18, D-19073 Dümmer, Germany

Номер регистрационного досье № РД-56535/36299 от 20.06.2023

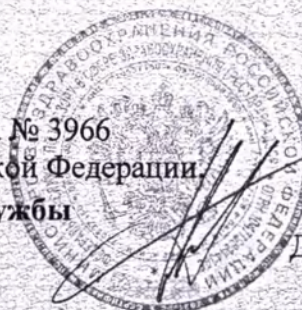
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.22.199**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 июня 2023 года № 3966
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0071967

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 июня 2023 года

№ РЗН 2013/375

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный на основе гиалуроновой кислоты "Genefill",
в шприцах, в исполнениях:**

Genefill DX, Genefill Fine, Genefill Soft Fill, Genefill Soft Touch.

1. Имплантат внутридермальный в шприце 1 мл в комплекте с защитным колпачком - 1 шт.
2. Иглы одноразовые стерильные - 2 шт.
3. Инструкция по применению.
4. Комплект этикеток - 4 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0125067