



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 апреля 2024 года № РЗН 2018/7434

На медицинское изделие

**Материал инъекционный для мужской/женской интимной пластики,
применения в эстетической медицине PowerFill®**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "РЕУССИР" (ООО "РЕУССИР"),
Россия, 119602, Москва, ул. Покрышкина, двлд. 8, помещ. XVIII, эт. 2, ком. 25**

Производитель

"РЭДЖН Биотэк, Инк.", Корея,

REGEN Biotech, Inc., 1F, 20, Daehwa-ro, 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Место производства медицинского изделия

REGEN Biotech, Inc., 1F, 20, Daehwa-ro, 139beon-gil, Daedeok-gu, Daejeon, Korea

Номер регистрационного досье № РД-61233/107485 от 05.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 апреля 2024 года № 2332,
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0078115

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 апреля 2024 года

№ РЗН 2018/7434

Лист 1

На медицинское изделие

**Материал инъекционный для мужской/женской интимной пластики,
применения в эстетической медицине PowerFill®:**

Вариант исполнения: PowerFill® V 1000.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0139228