



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 ноября 2024 года № РЗН 2024/23973

На медицинское изделие

**Имплантат инъекционный для мягких тканей на основе полимолочной кислоты
и гиалуроната натрия**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Медипойнт корпорэйшн", Республика Корея,

**Medipoint corporation, 706, 14, Seongsui-ro 10-gil, Seongdong-gu, Seoul, Republic of
Korea**

Производитель

"ВАИМ Ко., Лтд.", Республика Корея,

**VAIM Co., Ltd., 103, Okcheon Medical Device Incubation Center, 79, Uiryodanji-gil,
Okcheon-eup, Okcheon-gun, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea**

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-62629/110103 от 03.05.2024

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 19 ноября 2024 года № 6531-
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0080259

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 ноября 2024 года № РЗН 2024/23973

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат инъекционный для мягких тканей на основе полимолочной кислоты и гиалуроната натрия, в вариантах исполнения:

1. Имплантат инъекционный для мягких тканей на основе полимолочной кислоты и гиалуроната натрия Juvelook, в составе:

- флакон объемом 10 мл с имплантатом 50 мг - 1 шт.;
- инструкция по применению на бумажном и/или электронном и/или виртуальном носителе - 1 шт.

2. Имплантат инъекционный для мягких тканей на основе полимолочной кислоты и гиалуроната натрия Lenisna 200, в составе:

- флакон объемом 10 мл с имплантатом 200 мг - 1 шт.;
- инструкция по применению на бумажном и/или электронном и/или виртуальном носителе - 1 шт.

Место производства:

1. VAIM Co., Ltd., 14, Techno 3-ro, Yuseong-gu, Daejeon, Republic of Korea.
2. VAIM Co., Ltd., 103, Okcheon Medical Device Incubation Center, 79, Uiryodanji-gil, Okcheon-eup, Okcheon-gun, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea.

(подпись)

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0151489