



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 мая 2024 года

№ РЗН 2019/8358

На медицинское изделие

Имплантат инъекционный Фэйстэм (Facetem)™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "НЭОТЕКРУ"

(ООО "НЭОТЕКРУ"), Россия,

129626, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Алексеевский, пр-кт Мира,
д. 102, стр. 38, эт. 2, ком. 3-5

Производитель

"Сиджи Био Ко., Лтд.", Корея,

CG Bio Co., Ltd., B1, 1F, 2F, C-dong, 29, Jeyakdanji-ro, Hyangnam-eup,

Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea

Место производства медицинского изделия

CG Bio Co., Ltd., B1, 1F, 2F, C-dong, 29, Jeyakdanji-ro, Hyangnam-eup,

Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea

Номер регистрационного досье № РД-62368/110855 от 17.04.2024

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 27 мая 2024 года
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0077247

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 мая 2024 года

№ РЗН 2019/8358

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат инъекционный Фэйстэм (Facetem)TM, в следующих вариантах исполнения:

1. Вариант исполнения 1, в составе:

- шприц с раствором, модель ВАСF08RP (0,8 мл) - 2 шт.;
- наклейки - 6 шт.;
- инструкция по применению - 2 шт.;
- потребительская (картонная) упаковка - 1 шт.

2. Вариант исполнения 2, в составе:

- шприц с раствором, модель ВАСF15P (1,5 мл) - 1 шт.;
- наклейки - 3 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- потребительская (картонная) упаковка - 1 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0140599