



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 сентября 2024 года № РЗН 2016/3845

На медицинское изделие

Пробирка для приготовления Аутологичного Имплантата богатого тромбоцитами плазмы в комбинации с гиалуроновой кислотой, внутридермального и внутрисуставного в исполнениях Cellular Matrix A-CP HA Kit, Cellular Matrix BCT-HA Kit в наборе из 3-х штук

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Корпорация эстетической медицины" (ООО "Корпорация эстетической медицины"), Россия, 121099, Москва, ул. Новый Арбат, д. 31/12, ком. 5

Производитель

"РЕГЕН ЛАБ СА", Швейцария,
REGEN LAB SA, Route de l'Il-au-Bois 3 1870 Monthey, Switzerland

Место производства медицинского изделия

Regen Lab SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne, Switzerland

Номер регистрационного досье № РД-64170/54268 от 30.08.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 11 сентября 2024 года № 5218
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0076591