



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 января 2025 года № РЗН 2025/24423

На медицинское изделие

Гель инъекционный для внутридермального введения VERONICA®
по ТУ 32.50.22-007-34099688-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Филлер-центр"

(ООО "Филлер-Центр"), Россия,

123112, Москва, вн.тер г. муниципальный округ Пресненский район, наб.

Пресненская, д. 12, помещ. 10/45

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Сигма Лаб"

(ООО "Сигма Лаб"), Россия,

121205, Москва, тер. инновационного центра "Сколково", Большой б-р, д. 42,

стр. 1, эт. 3, помещ. 785

Место производства медицинского изделия

ООО "Сигма Лаб", Россия, 121205, Москва, тер. инновационного центра

"Сколково", б-р Большой, д. 42, стр. 1, эт. 3, помещ. 785

Номер регистрационного досье № РД-64224/66827 от 03.09.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

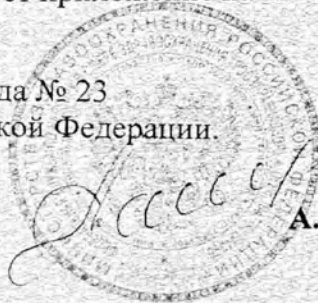
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 января 2025 года № 23

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0083285

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 января 2025 года № РЗН 2025/24423

Лист 1

На медицинское изделие

Гель инъекционный для внутридермального введения VERONICA®
по ТУ 32.50.22-007-34099688-2023, в вариантах исполнения:

1. Гель инъекционный для внутридермального введения VERONICA® PURE, в составе:
 - шприц 3 мл производства «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237, с гелем концентрацией гиалуроната натрия 12 мг/мл, объемом наполнения 2,2 мл - 1 шт.;
 - стикер пациента - 2 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.
2. Гель инъекционный для внутридермального введения VERONICA® Surgi light, в составе:
 - шприц 3 мл производства «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237, с гелем концентрацией гиалуроната натрия 15 мг/мл, объемом наполнения 2,2 мл - 1 шт.;
 - стикер пациента - 2 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.
3. Гель инъекционный для внутридермального введения VERONICA® SUB, в составе:
 - шприц 3 мл производства «Бектон Дикинсон Фрэнс С.А.С.», Франция, РУ № ФСЗ 2011/11237, с гелем концентрацией гиалуроната натрия 15 мг/мл, объемом наполнения 2,2 мл - 1 шт.;
 - стикер пациента - 2 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0156280