



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 09 ноября 2017 года № РЗН 2017/6453

На медицинское изделие  
Гель-имплантат для интрадермального введения MESOSCULPT C 71

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"ЭйБиДжи ЛАБ ЛЛК", США,  
ABG LAB LLC, 20-21 Wagaraw Road, Bld. 31B, Fairlawn, New Jersey 07410, USA

Производитель  
"ЭйБиДжи ЛАБ ЛЛК", США,  
ABG LAB LLC, 20-21 Wagaraw Road, Bld. 31B, Fairlawn, New Jersey 07410, USA

Место производства медицинского изделия  
BNC Korea, Ink., Hosan-dong, Rm 405, Daegu Techno Park Venture Factory B/D  
No. 1, 62, Seongseogongdan-ro 11-gil, Dalseo-Gu, Daegu, Korea

Номер регистрационного досье № РД-10184/2973 от 01.02.2016

Вид медицинского изделия 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.22.190

приказом Росздравнадзора от 09 ноября 2017 года № 9380  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0036655