



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 октября 2021 года № ФСР 2010/08694

На медицинское изделие
Гиалуроновый гель РЕВИ (REVI) стерильный по ТУ 9398-002-85699409-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "МКС-лаборатория"
(ООО "МКС-Лаборатория"), Россия,
117105, Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "МКС-лаборатория"
(ООО "МКС-Лаборатория"), Россия,
117105, Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1

Место производства медицинского изделия
ООО "АБДЕРА", Россия, 117105, Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1

Номер регистрационного досье № РД-44232/54651 от 17.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 октября 2021 года № 9598
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0059351

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 октября 2021 года № ФСР 2010/08694

Лист 1

На медицинское изделие

Гиалуроновый гель РЕВИ (REVI) стерильный по ТУ 9398-002-85699409-2009,
варианты исполнения:

- РЕВИ (REVI) 1,0%, РЕВИ Стайл (REVI Style) 1,0%, РЕВИ Силк (REVI Silk) 1,2%,
РЕВИ Стронг (REVI Strong) 1,5%, в составе:

1. Шприц наполненный 1,0 мл, либо 2,0 мл - 1 шт.
2. Иглы инъекционные 30G1/2 - 2 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.
4. Стикер-вкладыш с номером партии, датой изготовления и сроком годности - 2 шт.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0090022