



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 августа 2014 года № РЗН 2014/1838

На медицинское изделие

Имплантат интрадермальный Surasen, объем 2 мл - 50 шт. (1 упаковка)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Медицинская Корпорация "РАНА"  
(ООО Медицинская Корпорация "РАНА"), Россия,  
123242, Москва, ул. Зоологическая, д. 22, этаж 1, пом. V. ком.2,3,12,13,15

Производитель

"Джапан Био Продактс Ко., Лтд.", Япония,  
Japan Bio Products Co., Ltd., 1-44-4, Tomigaya, Shibuya-Ku, 151-0063 Tokyo, Japan

Место производства медицинского изделия

BCWORLD PHARM CO., Ltd., 11, Samgun-ri, Ganam-myeon, Yeosu-gun, Kyunggi-do,  
Korea

Номер регистрационного досье № РД-3280/6201 от 04.03.2014

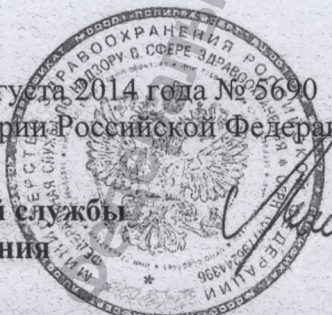
Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 11 августа 2014 года № 5690  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко  
0009502