



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 июня 2015 года № ФСЗ 2010/06641

На медицинское изделие

**Материал - гель для интрадермального введения Meso -Wharton P199**

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, Inc, Hosan-dong, Rm 405, Daegu Techno Park Venture Factory B/D

№1, 62, Seongseogongdan-ro 11-gill, Dalseo-Gu, Daegu, Korea

Номер регистрационного досье № РД-7283/19507 от 28.05.2015

Вид медицинского изделия 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 16 июня 2015 года № 4130  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

**0012500**