



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 июля 2019 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 "МКС-Лаборатория", Россия, 117105, Москва, ул. Нагатинская, д. 3А, стр. 1

Номер регистрационного досье № РД-26039/6935 от 26.02.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 июля 2019 года № 5617
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0043639

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 июля 2019 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.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0058539