



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 24 декабря 2019 года № ФСЗ 2012/13288

На медицинское изделие

Имплантат для внутривенной инъекции серии Nafiller

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Эм Джи Медикал"

(ООО "Эм Джи Медикал"), Россия, 115142, Москва, ул. Коломенская, д. 9, стр. 4,
этаж 2, помещ. 10

Производитель

ООО "Чжэцзянская медицинская технологическая компания Цзинцзя", Китай,
Zhejiang Jingjia Medical Technology Co., Ltd, Room 105, Floor 1 and Floor 3,
Building 3, 206#, Zhenzhong Road, Sandun Town, Xihu District 310030, Hangzhou,
China

Место производства медицинского изделия

Zhejiang Jingjia Medical Technology Co., Ltd, Room 105, Floor 1 and Floor 3,
Building 3, 206#, Zhenzhong Road, Sandun Town, Xihu District 310030, Hangzhou,
China

Номер регистрационного досье № РД-30313/73263 от 05.12.2019

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 4 листе

приказом Росздравнадзора от 24 декабря 2019 года № 9703
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0044489

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 декабря 2019 года № ФСЗ 2012/13288

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат для внутрикожной инъекции серии Hafiller:

1. Hafiller Fine Lines 1 мл и 2 мл.
2. Hafiller Derm 1 мл и 2 мл.
3. Hafiller Derm Deep 1 мл и 2 мл.
4. Hafiller Derm Plus 1.5 мл.
5. Hafiller Sub Skin 2 мл.

2



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0064772