



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 ноября 2021 года № РЗН 2021/15799

На медицинское изделие

Имплантат интрадермальный с гиалуронатом натрия
SKIN DNA GLOW 20 мг/мл (2,0%)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЭС ЭН ЭЙ БЬЮТИ"
(ООО "ЭС ЭН ЭЙ БЬЮТИ"), Россия,

107140, Москва, ул. Верхняя Красносельская, д. 11а, стр. 1, каб. 1-13, этаж 2

Производитель

"БиоПлюс Ко., Лтд.", Корея,

BioPlus Co., Ltd., Yeoksam-Dong, 5F Geobong B/D, 227, Dogok-ro, Gangnam-gu,
Seoul, Korea

Место производства медицинского изделия

BioPlus Co., Ltd., #211, Migun Techno World 2, 187 Techno 2-ro, Yuseong-gu,
Daejeon, Korea

Номер регистрационного досье № РД-40885/24947 от 20.04.2021

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 19 ноября 2021 года № 10853
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0058258

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 ноября 2021 года № РЗН 2021/15799

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат интрадермальный с гиалуронатом натрия
SKIN DNA GLOW 20 мг/мл (2,0%), в составе:**

1. Шприц объемом 3 мл с имплантатом интрадермальным объемом 2,2 мл - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

≈

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0092157