



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2016 года № ФСЗ 2012/11878

На медицинское изделие

Материал-гель для интрадермального введения Meso-Xanthin F199

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

Номер регистрационного досье № РД-11742/24772 от 14.06.2016

Вид медицинского изделия 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 28 июня 2016 года № 6060
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020387