



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 30 ноября 2022 года № РЗН 2022/18991

На медицинское изделие  
**Нити ONYX LIFT (ОНИКС ЛИФТ) из полимолочной кислоты (PLLA)**  
стерильные рассасывающиеся для лифтинга тканей лица и тела на  
атравматических иглах-носителях

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, этаж 2, офис 1-13

Производитель  
**"Пайн БМ Ко., Лтд.", Республика Корея,**  
**PINE BM Co., Ltd., 120-11, Techno 2-ro, Yuseong-gu, Daejeon, Republic of Korea**

Место производства медицинского изделия  
**PINE BM Co., Ltd., 120-11, Techno 2-ro, Yuseong-gu, Daejeon, Republic of Korea**

Номер регистрационного досье № РД-51529/65182 от 18.08.2022

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 30 ноября 2022 года № 11344  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**А.В. Самойлова**

**0067468**