



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 09:58 17.03.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 197263;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/04548427 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/04548427);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 16.03.2026;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: ;
6. Период действия версии: с 16.03.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Имплантат дермальный на основе коллагена "Eldermafill", стерильный для инъекций
Варианты исполнения:
I Имплантат дермальный на основе коллагена "Eldermafill", стерильный для инъекций вариант исполнения Collagen Ampoule
Состав:
 1. Коллаген I типа микронизированный 100 мг во флаконе 10,0 мл - 1 шт.
 2. Наклейка информационная для карточки пациента - 2 шт.
 3. Инструкция по применению - 1 экз.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ЭЛДЕРМАФИЛЛ";
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121151, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ

ОКРУГ ДОРОГОМИЛОВО, ПР-КТ КУТУЗОВСКИЙ, Д. 22, ПОМЕЩ. 9Н;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121151, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ДОРОГОМИЛОВО, ПР-КТ КУТУЗОВСКИЙ, Д. 22, ПОМЕЩ. 9Н;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Eyesel Co., Ltd. (Айсел Ко., Лтд.);

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: #508~#517, #1401~#1405, 121, Dongtan-daero 23-gil, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: #508~#517, #1401~#1405, 121, Dongtan-daero 23-gil, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Корея, Республика;

16. ОКП/ОКПД2: 21.10.60.191;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: "Eldermafill" предназначен для инъекционного внутридермального введения с целью коррекции проявлений физиологической и патологической атрофии кожи и коррекции генетических дефектов (гипотрофии, гипотонии и пониженной эластичности кожи).;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 122070;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Eyesel Co., Ltd. (Айсел Ко., Лтд.), #512~517, #1401~1403, 121 Dongtan-daero 23-gil, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
122070	Имплантат дермальный на основе коллагена "Eldermafill", стерильный для инъекций вариант исполнения Collagen Ampoule

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11