



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:18 05.06.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 200879;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 200879;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/05233437 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/05233437);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 05.06.2026;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: ;
7. Период действия версии: с 05.06.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Филлер дермальный "Eldermafill" для коррекции морщин и восполнения объемов, стерильный для инъекций
Модели:
 1. Филлер дермальный "Eldermafill" для коррекции морщин и восполнения объемов стерильный для инъекций, в составе:
 - Филлер дермальный PLA Ampoule 200 мг во флаконе 11,5 мл - 1 шт.
 - Наклейка информационная для карточки пациента - 2 шт.
 - Инструкция по применению - 1 экз.
 2. Филлер дермальный "Eldermafill" для коррекции морщин и восполнения объемов стерильный для инъекций, в составе:
 - Филлер дермальный PLA Ampoule 600 мг во флаконе 35,0 мл - 1 шт.
 - Наклейка информационная для карточки пациента - 2 шт.
 - Инструкция по применению - 1 экз.

10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ЭЛДЕРМАФИЛЛ";

11. 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;

12. 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;

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

14. 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;

15. 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;

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

17. ОКП/ОКПД2: 21.20.24.190;

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

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: "Eldermafill" применяется для устранения последствий потери жировой ткани, недостатка объёма тканей. Объем 200 мг предназначен для восстановления подкожного слоя лица, шеи и зоны декольте, увеличения и восполнения объёма мягких тканей при коррекции липодистрофии, заполнения носогубных, губоподбородочных складок, периоральных предушных морщин, восстановления формы и объёма мочки уха, коррекции рубцовых изменений, устранения дряблости кожи, коррекции асимметрии путем восполнения объёма мягких тканей. Зоны введения: щечноскуловая область, височная область, околоушная область, субментальная область, шея, зона декольте Объем 600 мг предназначен для восстановления подкожного слоя, увеличения и

восполнения объема мягких тканей при коррекции липодистрофии, асимметрии, заполнения складок, морщин, восстановления формы. Зоны введения: зона декольте, кожа рук, живот, ягодицы, внутренняя поверхность плеча, внутренняя поверхность бедра, область коленей, локтей, интимная зона.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 326400;

21. 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;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
326400	1. Филлер дермальный "Eldermafill" для коррекции морщин и восполнения объемов стерильный для инъекций, в составе:
326400	2. Филлер дермальный "Eldermafill" для коррекции морщин и восполнения объемов стерильный для инъекций, в составе:

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

