



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 мая 2025 года № РЗН 2021/15044

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный на основе коллагена COLLOST micro
(КОЛЛОСТ микро) по ТУ 21.10.60-004-56533116-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "БиоФАРМАХОЛДИНГ"
(ООО "БиоФАРМАХОЛДИНГ"), Россия,
123098, Москва, ул. Гамален, д. 18, стр. 33

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "БиоФАРМАХОЛДИНГ"
(ООО "БиоФАРМАХОЛДИНГ"), Россия,
123098, Москва, ул. Гамален, д. 18, стр. 33

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-66832/108104 от 28.01.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.10.60.191

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 мая 2025 года № 3256
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0082647

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 мая 2025 года

№ РЗН 2021/15044

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный на основе коллагена COLLOST micro (КОЛЛОСТ микро) по ТУ 21.10.60-004-56533116-2019, варианты исполнения:

I. Имплантат внутридермальный на основе коллагена COLLOST micro (КОЛЛОСТ микро), 0,05 г, в комплектности:

1. Коллаген I типа микронизированный - 0,05 г.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Стикер - 2 шт.

II. Имплантат внутридермальный на основе коллагена COLLOST micro (КОЛЛОСТ микро), 0,15 г, в комплектности:

1. Коллаген I типа микронизированный - 0,15 г.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Стикер - 2 шт.

III. Имплантат внутридермальный на основе коллагена COLLOST micro (КОЛЛОСТ микро), 0,45 г, в комплектности:

1. Коллаген I типа микронизированный - 0,45 г.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Стикер - 2 шт.

Место производства:

1. ООО "БиоФАРМАХОЛДИНГ", Россия, 249930, Калужская обл., г. Мосальск, ул. Революции, д. 71.
2. ООО "БиоФАРМАХОЛДИНГ", Россия, 123098, Москва, ул. Гамалеи, д. 18 стр. 10.
3. ООО "Калужское научно-техническое предприятие "КОРАД", Россия, 249010, Калужская обл., р-н Боровский, д. Старомихайловское, ул. 1-я Индустриальная, влд. 4.
4. ООО "АКЦЕНТР ГРУПП", Россия, 141981, Московская обл., г.о. г. Дубна, г. Дубна, ул. Технологическая, д. 4, помещ. 6.
5. ООО "АПТОС", Россия, 121205, г. Москва, тер. Сколково инновационного центра, б-р Большой, д. 42 стр. 1.
6. ООО "СТЕРИПАК СЕРВИС", Россия, 117246, Москва, Научный пр-д, д. 10.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0160932