



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 мая 2024 года № РЗН 2024/22782

На медицинское изделие

Гель для заполнения мягких тканей на основе гиалуроновой кислоты HYAL SYSTEM ASP

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,

FIDIA Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD), Italy

Производитель

"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,

FIDIA Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD), Italy

Место производства медицинского изделия

FIDIA Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD), Italy

Номер регистрационного досье № РД-59964/101904 от 10.01.2024

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 29 мая 2024 года № 3182
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0077031

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22782

Лист 1

На медицинское изделие

**Гель для заполнения мягких тканей на основе гиалуроновой кислоты HYAL
SYSTEM ACP, в составе:**

1. Предварительно наполненный шприц, содержащий 1 мл геля гиалуроновой кислоты, полученной по технологии «ауто-кросс-линк», 2,0% - 1 шт.
2. Игла стерильная 30G, 13 мм - 1 шт.
3. Игла стерильная 30G, 4 мм - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.
5. Наклейка с указанием наименования изделия, номера серии и срока годности - 2 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0140397