



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 11:49 09.09.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 201086;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 201086;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/05110360 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/05110360);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 16.06.2026;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: ;
7. Период действия версии: с 16.06.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Имплантат внутридермальный стерильный для мягких тканей PROFHILO® STRUCTURA (ПРОФАЙЛО СТРУКТУРА)
Состав:
 1. Имплантат внутридермальный, инъекционный в шприце 2 мл - 1 уп., в составе:
 - Имплантат внутридермальный, инъекционный в шприце 2 мл - 1 шт.;
 - Этикетка самоклеящаяся для отслеживания медицинского изделия - 2 шт.;
 - Инструкция по применению - 1 шт.
 2. Канюля для тканевой инъекции, атравматичная STERiGLIDE с иглой для прокола, производства "ТэЭсКа Лаборатори, Япония" (TSK Laboratory, Japan), Япония, Регистрационное Удостоверение № РЗН 2017/5541 - 1 уп., в составе:
 - Канюля для тканевой инъекции, атравматичная STERiGLIDE 22G x 50 мм с иглой для прокалывания 21G x 25 мм;
 - Канюля для тканевой инъекции, атравматичная STERiGLIDE 25G x 38 мм с иглой для прокалывания 23G x 19 мм.

10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МАРУГА";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 117418, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ЧЕРЕМУШКИ, УЛ ПРОФСОЮЗНАЯ, Д. 31, К. 2;
12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 117418, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ЧЕРЕМУШКИ, УЛ ПРОФСОЮЗНАЯ, Д. 31, К. 2;
13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: IBSA Farmaceutici Italia Srl (ИБСА Фармачеутичи Италия Срл);
14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Via Martiri di Cefalonia 2, 26900 Lodi (LO) Italy (Виа Мартири ди Чефалония 2, 26900 Лоди (ЛО) Италия);
15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Via Martiri di Cefalonia 2, 26900 Lodi (LO) Italy (Виа Мартири ди Чефалония 2, 26900 Лоди (ЛО) Италия);
16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Италия;
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: Предназначен для коррекции и заполнения естественных и вызванных внешними факторами атрофических изменений на коже лица, а также для увлажнения, восстановления упругости и эластичности кожи лица у взрослых пациентов обоих полов.;
20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 122090;
21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. IBSA Farmaceutici Italia Srl (ИБСА Фармачеутичи Италия Срл), Via Martiri di Cefalonia 2, 26900 Lodi (LO) Italy. 2.

IBSA Farmaceutici Italia Srl (ИБСА Фармачеутичи Италия Срл), Via della Filanda 30 - 26900 Lodi (LO) Italy. 3. IBSA Farmaceutici Italia Srl (ИБСА Фармачеутичи Италия Срл), Via dei Maniscalchi 37 - 26900 Lodi (LO) Italy;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
122090	Имплантат внутридермальный стерильный для мягких тканей PROFHILO® STRUCTURA (ПРОФАЙЛО СТРУКТУРА)

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

