



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

FEDERAL SERVICE OF HEALTH CARE

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
REGISTRATION CERTIFICATE
№ ФСЗ 2012/13193

от 02 ноября 2012 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

«ИБСА Фармачеутичи Италия С.Р.Л.», Италия,
IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi, Italy

и подтверждает, что изделие медицинского назначения

Материалы дермальные для внутрикожной имплантации

VISCODERM Skinko (ВИСКОДЕРМ Скинко) и

VISCODERM Skinko E (ВИСКОДЕРМ Скинко Е)

в составе (см. приложение на 1 листе):

производства

«РЕВИТАКАР», Франция,

REVITACARE, Heliparc - 6 rue Saint Simon, Parc d'Activites du Vert Galant,
95310 Saint Ouen l'Aumone, France

класс потенциального риска 3

ОКП 93 9800

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД №29008 от 22.08.2012

приказом Росздравнадзора от 02 ноября 2012 года №2346-Пр/12

разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Е.А. Тельнова



0001108

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**

**АТТАШМЕНТ
№ ФСЗ 2012/13193**

Лист 1

I. VISCODERM Skinko (ВИСКОДЕРМ Скинко), состав:

1. Материал-гель во флаконах, 10 шт.
2. Этикетки слежения, 20 шт.
3. Инструкция по применению, 1 шт.

II. VISCODERM Skinko E (ВИСКОДЕРМ Скинко E), состав:

1. Материал-гель во флаконах, 10 шт.
2. Этикетки слежения, 20 шт.
3. Инструкция по применению, 1 шт.

—
—
—

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
02 ноября 2012 года



Е.А. Тельнова

0001626