



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 марта 2023 года № РЗН 2023/19824

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный стерильный для мягких тканей
PROFHLO® BODY (ПРОФАЙЛО БОДИ), объемом 3 мл

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ИБСА Фармачеутичи Италия С.р.л.", Италия,

IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi, Italy

Производитель

"ИБСА Фармачеутичи Италия С.р.л.", Италия,

IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi, Italy

Место производства медицинского изделия

IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi, Italy

Номер регистрационного досье № РД-49597/98147 от 20.04.2022

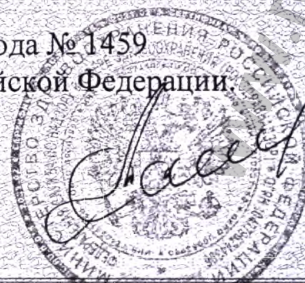
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 марта 2023 года № 1459
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0069886

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 марта 2023 года

№ РЗН 2023/19824

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный стерильный для мягких тканей
PROFILO® BODY (ПРОФАЙЛО БОДИ), объемом 3 мл, в составе:**

1. Имплантат внутридермальный, инъекционный в шприце 3 мл - 1 шт.
2. Игла инъекционная одноразовая стерильная К-Паск II Needle, варианты исполнения: KN-2913RBS, внешний диаметр иглы 29G (0,33 мм), длина иглы 12 мм, длинный срез под углом 12°, производства "ТЕРУМО ЮРОП Н.В.", Бельгия, РУ № РЗН 2018/7086 - 2 шт.
3. Этикетка самоклеящаяся для отслеживания медицинского изделия - 2 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0117307