



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 декабря 2020 года № РЗН 2020/12090

На медицинское изделие

**Филлер внутридермальный Princess® Volume Lidocaine объёмом 1 мл
[2,3 % поперечно-сшитого гиалуроната натрия + 0,3 % лидокаина
гидрохлорида]**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Хрома-Фарма Гмбх", Австрия,

Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Производитель

"Хрома-Фарма Гмбх", Австрия,

Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-37700/91096 от 25.11.2020

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 09 декабря 2020 года № 11591
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0051097

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 декабря 2020 года

№ РЗН 2020/12090

Лист 1

На медицинское изделие

**Филлер внутридермальный Princess® Volume Lidocaine объёмом 1 мл
[2,3 % поперечно-сшитого гиалуроната натрия + 0,3 % лидокаина гидрохлорида]:**

Место производства:

1. Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria.
2. Croma-Pharma GmbH, Cromazeile 2, 2100 Leobendorf, Austria.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков
0075271



Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения
Регистрационное удостоверение
утратило силу

с « 09 » 12 2019 г.
в связи с выдачей нового регистрационного
удостоверения № *РЗН 2020/12090*
от « 09 » 12 2019 г.
Росздравнадзор

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 октября 2020 года № РЗН 2020/12090

На медицинское изделие

Филлер внутридермальный Princess® Volume Lidocaine объемом 1 мл [2,3 %
поперечно-сшитого гиалуроната натрия + 0,3 % лидокаина гидрохлорида]

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Хрома-Фарма ГмбХ", Австрия,

Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Производитель

"Хрома-Фарма ГмбХ", Австрия,

Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Место производства медицинского изделия

Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Номер регистрационного досье № РД-31879/15886 от 13.03.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**



приказом Росздравнадзора от 06 октября 2020 года № 9202
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

А.В. Самойлова

0051831