

КОПИЯ



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 мая 2023 года № РЗН 2023/20267

На медицинское изделие

Имплантат интрадермальный стерильный на основе стабилизированной гиалуроновой кислоты RRS® HA LONG LASTING

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"СКИН ТЕК ФАРМА ГРУП ЭС.ЭЛЬ.", Испания,
SKIN TECH PHARMA GROUP S.L., C/Pla de l'Estany, 29, Castelló d'Empúries,
Girona, 17486 Spain

Производитель
"СКИН ТЕК ФАРМА ГРУП ЭС.ЭЛЬ.", Испания,
SKIN TECH PHARMA GROUP S.L., C/Pla de l'Estany, 29, Castelló d'Empúries,
Girona, 17486 Spain

Место производства медицинского изделия
SKIN TECH PHARMA GROUP S.L., C/Pla de l'Estany, 29, Castelló d'Empúries,
Girona, 17486 Spain

Номер регистрационного досье № РД-50210/98410 от 23.05.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 мая 2023 года № 3169
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



0072107

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20267

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат интрадермальный стерильный на основе стабилизированной гиалуроновой кислоты RRS® HA LONG LASTING, в составе:

1. Шприц с имплантатом интрадермальным RRS® HA LONG LASTING объемом 3 мл - 1 шт.
2. Стикер по отслеживанию партии медицинского изделия - 2 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

☞

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0119838