



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 мая 2024 года № РЗН 2024/22782

На медицинское изделие
Гель для заполнения мягких тканей на основе гиалуроновой кислоты NYAL
SYSTEM ASP

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,
FIDIA Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD),
Italy

Производитель
"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,
FIDIA Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD),
Italy

Место производства медицинского изделия
FIDIA Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD),
Italy

Номер регистрационного досье № РД-59964/101904 от 10.01.2024

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 29 мая 2024 года № 3182
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0077031

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22782

Лист 1

На медицинское изделие

Гель для заполнения мягких тканей на основе гиалуроновой кислоты HYAL SYSTEM ACP, в составе:

1. Предварительно наполненный шприц, содержащий 1 мл геля гиалуроновой кислоты, полученной по технологии «ауто-кросс-линк», 2,0% - 1 шт.
2. Игла стерильная 30G, 13 мм - 1 шт.
3. Игла стерильная 30G, 4 мм - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.
5. Наклейка с указанием наименования изделия, номера серии и срока годности - 2 шт.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0140397