



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05735

На медицинское изделие

Имплантат для интрадермального применения Princess Rich

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Крома ГмбХ", Австрия,

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

Производитель

"Крома ГмбХ", Австрия,

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

Место производства медицинского изделия

Industriezeile 6, A-2100 Leobendorf, Austria

Номер регистрационного досье № 62855 от 25.08.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 декабря 2009 года № 10107-Пр/09
и приказом от 02 февраля 2016 года № 819 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0017328



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05735

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат для интрадермального применения Princess Rich, в комплектации:

1. Шприц наполненный в стерильном блистере.
2. Иглы - 2 шт.
3. Инструкция по применению.
4. Комплект наклеек с номером серии.

З



Приказом от 02 февраля 2016 года № 819 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0017060