



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 июня 2009 года № ФСЗ 2009/04491

На медицинское изделие
Имплантат для интрадермального применения Princess Filler в комплектации

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 № 7176 от 12.02.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 июня 2009 года № 4677-Пр/09
и приказом от 03 февраля 2016 года № 879 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0017345



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 июня 2009 года

№ ФСЗ 2009/04491

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат для интрадермального применения Princess Filler в комплектации:

1. Шприц наполненный, объем 1,0 мл, в стерильном блистере.
2. Листок-вкладыш с описанием изделия.
3. Комплект из двух наклеек с номером серии.

2

КОПИЯ



Приказом от 03 февраля 2016 года № 879 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0017071