



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 мая 2010 года № ФСЗ 2010/06845

На медицинское изделие
Имплантат для интрадермального применения Princess Volume

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 № 21265 от 07.04.2010

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 14 мая 2010 года № 4246-Пр/10
и приказом от 02 февраля 2016 года № 818 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0017330

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 мая 2010 года

№ ФСЗ 2010/06845

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат для интрадермального применения Princess Volume, в комплектации:

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

≠

КОПИЯ



Приказом от 02 февраля 2016 года № 818 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0017062