



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 июня 2019 года № ФСЗ 2012/13342

На медицинское изделие
Материал дермальный для внутрикожной имплантации М-НА 10
с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Лаборатуар ФИЛЛ-МЕД", Франция,
Laboratoires FILL-MED, 2-4, rue de Lisbonne 75008 Paris, France

Производитель
"Лаборатуар ФИЛЛ-МЕД", Франция,
Laboratoires FILL-MED, 2-4, rue de Lisbonne 75008 Paris, France

Место производства медицинского изделия
Laboratoires FILL-MED, 2-4, rue de Lisbonne 75008 Paris, France

Номер регистрационного досье № РД-27739/35493 от 18.06.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 июня 2019 года № 4705/
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0043147

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 июня 2019 года

№ ФСЗ 2012/13342

Лист 1

На медицинское изделие

Материал дермальный для внутрикожной имплантации М-НА 10
с принадлежностями:

- 3 флакона по 3 мл;
- 3 шприца по 3 мл;
- 3 иглы для взятия геля 18G;
- 3 иглы для проведения терапии 30G;
- 3 иглы для проведения терапии 32G;
- инструкция по применению;
- комплект этикеток

7



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко
0056363