



КОПИЯ

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 марта 2018 года № ФСЗ 2011/09213

На медицинское изделие

Гель-имплантат для интрадермального применения Этермис (Etermis)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мерц Фарма"

(ООО "Мерц Фарма"), Россия, 125040, Москва, 3-я ул. Ямского поля, д. 2, стр. 26

Производитель

"Мерц Фармасьютикалс ГмбХ", Германия,

**Merz Pharmaceuticals GmbH, 60318 Frankfurt am Main, Eckenheimer Landstrasse
100, Germany**

Место производства медицинского изделия

**Merz Pharmaceuticals GmbH, 60318 Frankfurt am Main, Eckenheimer Landstrasse
100, Germany**

Номер регистрационного досье № РД-21342/5807 от 12.03.2018

Вид медицинского изделия 122090

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 26 марта 2018 года № 1823
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



0037786

КОПИЯ

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 марта 2018 года

№ ФСЗ 2011/09213

Лист 1

На медицинское изделие

Гель-имплантат для интрадермального применения Этермис (Etermis):

варианты исполнения:

I. Этермис (Etermis) 2, состав:

1. Кислота гиалуроновая 20 мг/мл в шприце, 2 шт.

2. Инструкция по применению, 1 шт.

II. Этермис (Etermis) 3, состав:

1. Кислота гиалуроновая 23 мг/мл в шприце, 2 шт.

2. Инструкция по применению, 1 шт.

III. Этермис (Etermis) 4, состав:

1. Кислота гиалуроновая 24 мг/мл в шприце, 2 шт.

2. Инструкция по применению, 1 шт.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0044591