



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 11 мая 2010 года № ФСЗ 2010/06784

На медицинское изделие
**Материал-гель "ИАЛ-СИСТЕМ" для внутривенной имплантации, в
пластиковом одноразовом шприце емкостью 1,1 мл; 0,6 мл в комплекте
с упором и двумя стерильными иглами**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"ФИДИЯ ФАРМАЧЕУТИЧИ С.п.А.", Италия,
FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031
Abano Terme (PD), Italy**

Производитель
**"ФИДИЯ ФАРМАЧЕУТИЧИ С.п.А.", Италия,
FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031
Abano Terme (PD), Italy**

Место производства медицинского изделия
**FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031
Abano Terme (PD), Italy**

Номер регистрационного досье № 21032 от 06.04.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 11 мая 2010 года № 4101-Пр/10
и приказом от 13 октября 2016 года № 11039 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.В. Пархоменко

0025072