



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10.06.2009 № 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

Croma GmbH, Industriezeile 6, A-2100 Leobendorf, Austria

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2009/04491

Вид медицинского изделия: 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 93 9818

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 10.06.2009. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10.06.2009 № ФСЗ 2009/04491

Лист 2

На медицинское изделие

Имплантат для интрадермального применения Princess Filler в комплектации
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.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись