



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 30 декабря 2011 года № ФСЗ 2011/11371

На медицинское изделие  
**Материал-гель для внутрикожной имплантации IAL-SYSTEM АСР  
в пластиковом шприце 1 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 № 45031 от 14.11.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2011 года № 9018-Пр/11  
и приказом от 13 октября 2016 года № 14037 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.В. Пархоменко**



0025073