

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 февраля 2017 года № РЗН 2013/291

На медицинское изделие

Имплантат интрадермальный Jalupro HMW

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ПРОФЕШНЛ ДЕРМА СА", Швейцария,

PROFESSIONAL DERMA SA, Riva A.Caccia 1/d, 6900 Lugano, Switzerland

Производитель

"ПРОФЕШНЛ ДЕРМА СА", Швейцария, PROFESSIONAL DERMA SA, Riva A.Caccia 1/d, 6900 Lugano, Switzerland

Место производства медицинского изделия MASTELLI SRL, Via Bussana Vecchia, 32-18038 Sanremo (IM), Italy

Номер регистрационного досье № РД-15323/68194 от 24.01.2017

Вид медицинского изделия 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 02 февраля 201 года № 628 допущено к обращению на территории Российской Федерации Заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0029901