



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31.12.2020 № ФСЗ 2009/04478

На медицинское изделие

Имплантат вязко-эластичный для контурной пластики Perfectha Derm Fine Lines (PDFL) с устройством для введения

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "ФармСет"

Производитель

"Синклер Франс С.А.С."

Место производства медицинского изделия

Франция, Sinclair France S.A.S., 8 Chemin du Jubin, 69570 Dardilly, France

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2009/04478

Вид медицинского изделия: 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.22.190

Приказом Росздравнадзора от 31.12.2020. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)
подпись