

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31.12.2020 № ФСЗ 2009/03257

На медицинское изделие

Имплантат вязко-эластичный для контурной пластики Perfectha Derm (PD) с устройством для введения

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

000 "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 2009/03257

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_