



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24.06.2019 № ФСЗ 2011/08948

На медицинское изделие

Материалы дермальные для внутрикожной имплантации NCTF135, NCTF135 HA, NCTF135 HA+, с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "РАЙФАРМ"

Производитель

"Лаборатуар ФИЛЛ-МЕД"

Место производства медицинского изделия

Франция, Laboratoires FILL-MED, 2-4, rue de Lisbonne 75008 Paris, France

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2011/08948

Вид медицинского изделия: 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 26

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 24.06.2019. № _____

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 24.06.2019 № ФСЗ 2011/08948

Лист 2

На медицинское изделие

Материалы дермальные для внутрикожной имплантации NCTF135, NCTF135 HA, NCTF135 HA+, с принадлежностями

Материалы дермальные для внутрикожной имплантации NCTF135, NCTF135 HA, NCTF135 HA+ в стеклянном флаконе - 5 шт. Принадлежности: 1. Шприцы пластиковые, стерильные, одноразовые объемом 3 мл - 5 шт. 2. Иглы для забора раствора 18G, стерильные, одноразовые - 5 шт. 3. Иглы для инъекций 32G, стерильные, одноразовые - 5 шт. 4. Иглы мезотерапевтические 32G, одноразовые, стерильные - 5 шт. 5. Инструкция по применению.

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

(печать)

подпись