



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09.12.2020 № РЗН 2020/12090

На медицинское изделие

Филлер внутридермальный Princess® Volume Lidocaine объёмом 1 мл [2,3 % поперечно-сшитого гиалуроната натрия + 0,3 % лидокаина гидрохлорида]

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Компания "БиВи"

Производитель

"Хрома-Фарма Гмбх"

Место производства медицинского изделия

Австрия, Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Номер регистрационного досье № РЗН 2020/12090

Вид медицинского изделия: 122160

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.50.190

Приказом Росздравнадзора от 09.12.2020. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

_____подпись_____