



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21.12.2012 № ФСЗ 2012/13402

На медицинское изделие

Материал-гель для внутрикожной имплантации IAL-SYSTEM DUO (см. Приложение на 1 листе)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "ФИТОДЖЕН"

Производитель

"ФИДИЯ ФАРМАЧЕУТИЧИ С.п.А."

Место производства медицинского изделия

Италия, , FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD), Italy

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2012/13402

Вид медицинского изделия: 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 21.12.2012. № _____

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 21.12.2012 № ФСЗ 2012/13402

Лист 2

На медицинское изделие

Материал-гель для внутрикожной имплантации IAL-SYSTEM DUO (см. Приложение на 1 листе)

Вариант 1: 1. Шприц одноразовый с гелем в объеме 1,0 мл - 1 шт., 2. Игла инъекционная 27G (каждая игла в индивидуальной блистерной упаковке), производства фирмы "Sterimedix", Великобритания - 2 шт., 3. Упаковка - картонная коробка - 1 шт., 4.

Инструкция по применению - 1 экз. Вариант 2: 1. Шприц одноразовый с гелем в объеме 1,0 мл - 3 шт., 2. Игла инъекционная 27G (каждая игла в индивидуальной блистерной упаковке), производства фирмы "Sterimedix", Великобритания - 6 шт., 3. Упаковка - картонная коробка - 1 шт., 4. Инструкция по применению - 1 экз.

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

(печать)

подпись