



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 октября 2021 года № ФСЗ 2009/04491

На медицинское изделие
Имплантат для интрадермального применения Princess Filler

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Крома-Фарма ГмбХ", Австрия,
Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Производитель
"Крома-Фарма ГмбХ", Австрия,
Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Место производства медицинского изделия
Croma-Pharma GmbH, Industriezeile, 6, 2100, Leobendorf, Austria

Номер регистрационного досье № РД-44307/65075 от 20.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 октября 2021 года № 9559
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0059362

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

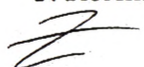
от 07 октября 2021 года № ФСЗ 2009/04491

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат для интрадермального применения Princess Filler в комплектации:

1. Шприц наполненный, объем 1,0 мл, в стерильном блистере.
2. Листок-вкладыш с описанием изделия.
3. Комплект из двух наклеек с номером серии.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0091432