



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 июля 2018 года № ФСЗ 2011/09213

На медицинское изделие

Гель-имплантат для интрадермального применения Этермис (Etermis)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "Мерц Фарма"

(ООО "Мерц Фарма"), Россия, 125040, Москва, 3-я ул. Ямского поля, д. 2, к. 26,
эт. 2, помещ. VII, ком. 29

Производитель

"Мерц Фармасьютикалс ГмбХ", Германия,

Merz Pharmaceuticals GmbH, 60318 Frankfurt am Main, Eckenheimer Landstrasse
100, Germany

Место производства медицинского изделия

Merz Pharmaceuticals GmbH, 60318 Frankfurt am Main, Eckenheimer Landstrasse
100, Germany

Номер регистрационного досье № РД-22754/28409 от 06.07.2018

Вид медицинского изделия 122090

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 24 июля 2018 года № 4768
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0036267

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 июля 2018 года

№ ФСЗ 2011/09213

Лист 1

На медицинское изделие

Гель-имплантат для интрадермального применения Этермис (Etermis):

варианты исполнения:

Этермис (Etermis) 2, состав:

1. Кислота гиалуроновая 20 мг/мл в шприце, 2 шт.
2. Инструкция по применению, 1 шт.

Этермис (Etermis) 3, состав:

1. Кислота гиалуроновая 23 мг/мл в шприце, 2 шт.
2. Инструкция по применению, 1 шт.

Этермис (Etermis) 4, состав:

1. Кислота гиалуроновая 24 мг/мл в шприце, 2 шт.
2. Инструкция по применению, 1 шт.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0047376