



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 апреля 2011 года № ФСЗ 2011/08948

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

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

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Лабораторис Филорга", Франция,

Laboratoires Filorga, 2-4, rue de Lisbonne 75008 Paris, France

Производитель

"Лабораторис Филорга", Франция,

Laboratoires Filorga, 2-4, rue de Lisbonne 75008 Paris, France

Место производства медицинского изделия

2-4, rue de Lisbonne 75008 Paris, France

Номер регистрационного досье № 6823 от 01.03.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 апреля 2011 года № 1888-Ир/11
и приказом от 28 апреля 2014 года № 3051 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

выдан приказом Росздравнадзора от 01 февраля 2019 года № 687
оригинал регистрационного удостоверения признается недействительным.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**
Дубликат выдан 01 февраля 2019 года



Д.Ю. Павлюков

0041674

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 апреля 2011 года № ФСЗ 2011/08948

Лист 1

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

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

I. Материалы дермальные для внутрикожной имплантации NCTF135, NCTF135 HA, NCTF135 HA+ в стеклянном флаконе - 5 шт.

II. 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.

Handwritten mark

Приказом от 28 апреля 2014 года № 3051 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Дубликат выдан 01 февраля 2019 года



Д.Ю. Павлюков