



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05735

На медицинское изделие

**Имплантат для интрадермального применения Princess Rich**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Крома ГмбХ", Австрия,**

**Croma GmbH, Industriezeile 6, A-2100 Leobendorf, Austria**

Производитель

**"Крома ГмбХ", Австрия,**

**Croma GmbH, Industriezeile 6, A-2100 Leobendorf, Austria**

Место производства медицинского изделия

**Industriezeile 6, A-2100 Leobendorf, Austria**

Номер регистрационного досье № 62855 от 25.08.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 декабря 2009 года № 10107-Пр/09  
и приказом от 02 февраля 2016 года № 819 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**М.А. Мурашко**

0017328

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05735

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат для интрадермального применения Princess Rich, в комплектации:**

1. Шприц наполненный в стерильном блистере.
2. Иглы - 2 шт.
3. Инструкция по применению.
4. Комплект наклеек с номером серии.

З

Приказом от 02 февраля 2016 года № 819 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

0017060