



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 июня 2009 года № ФСЗ 2009/04491

На медицинское изделие

**Имплантат для интрадермального применения Princess Filler в комплектации**

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 № 7176 от 12.02.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 июня 2009 года № 4677-Пр/09  
и приказом от 03 февраля 2016 года № 879 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**М.А. Мурашко**

0017345