



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 30 декабря 2011 года № ФСЗ 2011/11371

На медицинское изделие
**Материал-гель для внутривенной имплантации IAL-SYSTEM АСР
в пластиковом шприце 1 мл, в комплекте с упором и двумя стерильными
иглами**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"ФИДИЯ ФАРМАЧЕУТИЧИ С.п.А.", Италия,
FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031
Abano Terme (PD), Italy**

Производитель
**"ФИДИЯ ФАРМАЧЕУТИЧИ С.п.А.", Италия,
FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031
Abano Terme (PD), Italy**

Место производства медицинского изделия
**FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031
Abano Terme (PD), Italy**

Номер регистрационного досье № 45031 от 14.11.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2011 года № 9018-Пр/11
и приказом от 13 октября 2016 года № 11037 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.В. Пархоменко

0025073