



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 21 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13402

На медицинское изделие
Материал-гель для внутриможной имплантации IAL-SYSTEM DUO

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 № 29276 от 23.08.2012

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 21 декабря 2012 года № 3209-Пр/12
и приказом от 13 октября 2016 года № 11038 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.В. Пархоменко



0025071

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13402

Лист 1

На медицинское изделие

Материал-гель для внутривенной имплантации IAL-SYSTEM DUO

Вариант 1:

1. Шприц одноразовый с гелем в объеме 1,0 мл - 1 шт.;
2. Игла инъекционная 27G (каждая игла в индивидуальной блистерной упаковке), производства фирмы "Sterimedix", Великобритания - 2 шт.;
3. Упаковка - картонная коробка - 1 шт.;
4. Инструкция по применению - 1 экз.

Вариант 2:

1. Шприц одноразовый с гелем в объеме 1,0 мл - 3 шт.;
2. Игла инъекционная 27G (каждая игла в индивидуальной блистерной упаковке), производства фирмы "Sterimedix", Великобритания - 6 шт.;
3. Упаковка - картонная коробка - 1 шт.;
4. Инструкция по применению - 1 экз.

z

Приказом от 13 октября 2016 года № 11038 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.В. Пархоменко

0027169