



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 февраля 2017 года № ФСЗ 2011/10224

На медицинское изделие

Имплантат интрадермальный Jalupro

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"ПРОФЕШНЛ ДЕРМА СА" , Швейцария,
PROFESSIONAL DERMA SA, Riva A.Caccia 1/d, 6900 Lugano, Switzerland**

Производитель

**"ПРОФЕШНЛ ДЕРМА СА" , Швейцария,
PROFESSIONAL DERMA SA, Riva A.Caccia 1/d, 6900 Lugano, Switzerland**

Место производства медицинского изделия

НИКМА ITALIA S.P.A., Viale Certosa, 10-27100 Pavia (PV), Italy

Номер регистрационного досье № РД-15324/68195 от 24.01.2017

Вид медицинского изделия 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 02 февраля 2017 года № 622
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0029802