



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 февраля 2017 года № РЗН 2013/291

На медицинское изделие
Имплантат интрадермальный Jalupro HMW

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
MASTELLI SRL, Via Bussana Vecchia, 32-18038 Sanremo (IM), Italy

Номер регистрационного досье № РД-15323/68194 от 24.01.2017

Вид медицинского изделия 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 02 февраля 2017 года № 628
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0029901