



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 10 августа 2021 года № РЗН 2013/463**

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный на основе гиалуроновой кислоты PLURYL
BOOSTER, в шприцах**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"МД Скин Солушинз", Люксембург,

MD Skin Solutions, 9AB Boulevard du Prince Henri, L-1724 Luxembourg

Производитель

"МД Скин Солушинз", Люксембург,

MD Skin Solutions, 9AB Boulevard du Prince Henri, L-1724 Luxembourg

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-43059/51310 от 30.07.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 августа 2021 года № 7599
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0053096

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 августа 2021 года № РЗН 2013/463

Лист 1

На медицинское изделие

**Имплантат внутридермальный на основе гиалуроновой кислоты PLURYL
BOOSTER, в шприцах:**

в составе:

1. Имплантат для внутридермального применения в шприце - 2 шт.
2. Иглы одноразовые стерильные - 4 шт.
3. Инструкция по применению.
4. Комплект этикеток - 4 шт.

Место производства:

1. MD Skin Solutions, 9AB Boulevard du Prince Henri, L-1724, Luxembourg.
2. CROMA-PHARMA GmbH, Cromazeile 2, 2100 Leobendorf, Austria.
3. CROMA-PHARMA GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria.

≡

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0087392