



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 декабря 2022 года № РЗН 2022/19151

На медицинское изделие

Филлер внутридермальный Saypha® RICH объемом 1.0 мл [18 мг/мл гиалуроната натрия и 20 мг/мл глицерола]

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Хрома-Фарма ГмбХ", Австрия,

Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Производитель

"Хрома-Фарма ГмбХ", Австрия,

Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-44484/55570 от 29.09.2021

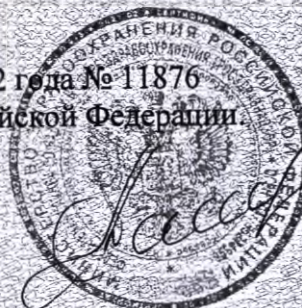
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 декабря 2022 года № 11876
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0069162

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 декабря 2022 года

№ РЗН 2022/19151

Лист 1

На медицинское изделие

Филлер внутридермальный Saypha® RICH объемом 1.0 мл [18 мг/мл гиалуроната натрия и 20 мг/мл глицерола], в составе:

1. Шприц объемом 1,0 мл, заполненный гелем гиалуроновой кислоты - 1 шт.
2. Игла 30G 1/2" (0,3 x 12 мм) - 2 шт.
3. Этикетка съёмная для карты пациента - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.

Место производства:

1. Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria.
2. Croma-Pharma GmbH, Cromazeile 2, 2100 Leobendorf, Austria.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0110752