



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 мая 2024 года № РЗН 2024/22782

На медицинское изделие

**Гель для заполнения мягких тканей на основе гиалуроновой кислоты NYAL
SYSTEM ASP**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,

**FIDIA Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD),
Italy**

Производитель

"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ 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 № РД-59964/101904 от 10.01.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 мая 2024 года № 3182
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0077031

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22782

Лист 1

На медицинское изделие

**Гель для заполнения мягких тканей на основе гиалуроновой кислоты NYAL
SYSTEM ACP, в составе:**

1. Предварительно наполненный шприц, содержащий 1 мл геля гиалуроновой кислоты, полученной по технологии «ауто-кросс-линк», 2,0% - 1 шт.
2. Игла стерильная 30G, 13 мм - 1 шт.
3. Игла стерильная 30G, 4 мм - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.
5. Наклейка с указанием наименования изделия, номера серии и срока годности - 2 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0140397