



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 августа 2024 года № РЗН 2024/23274

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный JALOR re-Style объемом 1.0 мл [18 мг/мл гиалуроната натрия и 20 мг/мл глицерола]

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Корпорация эстетической медицины" (ООО "Корпорация эстетической медицины"), Россия, 121099, Москва, ул. Новый Арбат, д. 31/12, ком. 5

Производитель

"Хрома-Фарма ГмбХ", Австрия,
Croma-Pharma GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-61411/110901 от 13.03.2024

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 01 августа 2024
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0076903

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 августа 2024 года № РЗН 2024/23274

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантат внутридермальный JALOR re-Style объемом 1.0 мл [18 мг/мл гиалуроната натрия и 20 мг/мл глицерола], в составе:

- Шприц объемом 1,0 мл, производства "Герресхаймер Бюнде ГмбХ", Германия, РУ №ФСЗ 2011/10770, заполненный гелем на основе гиалуроновой кислоты и глицерола - 1 шт.;
- Игла 30G 1/2" (0,3 x 12 мм), производитель "ТЕРУМО Юроп Н.В", Бельгия, РУ №РЗН 2018/7086 - 2 шт.;
- Этикетка съемная для карты пациента - 1 шт.;
- Инструкция по применению.

Место производства:

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

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0145031