



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 апреля 2017 года № ФСЗ 2009/05553

На медицинское изделие

**Имплантат для подкожного введения СКУЛЬПТРА™
(поли-Л-молочная кислота) во флаконе**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Кью-Мед АБ", Швеция,

Q-Med AB, Seminariegatan 21, 752 28 Uppsala, Sweden

Производитель

"Кью-Мед АБ", Швеция,

Q-Med AB, Seminariegatan 21, 752 28 Uppsala, Sweden

Место производства медицинского изделия

Sanofi S.p.A., Localita Valcanello, 03012, Anagni, Italy

Номер регистрационного досье № РД-16228/77195 от 07.03.2017

Вид медицинского изделия 326400

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 03 апреля 2017 года № 2850
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0031058