



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 09:43 28.04.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 199222;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2018/6891 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02918273);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 09.04.2018;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 27.04.2026;
6. Период действия версии: с 27.04.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Имплантат для мягких тканей стерильный, для внутрикожной имплантации ПРОФАЙЛО (PROFHILLO), объемом 2 мл
в составе:
 1. Имплантат для внутрикожной имплантации, инъекционный в шприце 2 мл.
 2. Иглы инъекционные одноразовые стерильные 29G X 1/2" (0,33 x 12 мм) - 2 шт.
 3. Инструкция по применению.
 4. Этикетки самоклеящиеся - 2 шт.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МАРУГА";
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 117418, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ЧЕРЕМУШКИ, УЛ ПРОФСОЮЗНАЯ, Д. 31, К. 2;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя

(изготовителя) медицинского изделия: 117418, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ЧЕРЕМУШКИ, УЛ ПРОФСОЮЗНАЯ, Д. 31, К. 2;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l. (ИБСА Фармачеутичи Италия С.р.л.);

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi, Italy;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi, Italy;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Италия;

16. ОКП/ОКПД2: 21.20.24.190;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Имплантат для мягких тканей стерильный, для внутрикожной имплантации ПРОФАЙЛО (PROFHILLO), объемом 2 мл предназначен для коррекции (заполнения) дефектов кожи: морщин, складок, рубцов, шрамов, а также для увлажнения кожи и для проведения контурной пластики с целью изменения овала лица. Имплантат вводят в кожу лица и тела. Изделие наиболее показано для обработки щеечно-скуловой и поднижнечелюстной областей.;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 122090;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l. (ИБСА Фармачеутичи Италия С.р.л.), Via Martiri di Cefalonia, 2, 26900 Lodi, Italy;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
122090	Имплантат для мягких тканей стерильный, для внутрикожной имплантации ПРОФАЙЛО (PROFHILLO), объемом 2 мл

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11