



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 сентября 2015 года № РЗН 2013/236

На медицинское изделие

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**«СИАЙТИСИ Косметолоджи Интернешнл Трейд Компани ГмбХ», Германия,
CITC Cosmetology International Trade Company GmbH, 83064, Raubling,
Kufsteiner Straße 23, Germany**

Производитель

**«СИАЙТИСИ Косметолоджи Интернешнл Трейд Компани ГмбХ», Германия,
CITC Cosmetology International Trade Company GmbH, 83064, Raubling,
Kufsteiner Straße 23, Germany**

Место производства медицинского изделия

CROMA GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria

Номер регистрационного досье № РД-8426/33970 от 04.09.2015

Вид медицинского изделия 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 сентября 2015 года № 6458
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0014309

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 сентября 2015 года № РЗН 2013/236

Лист 1

На медицинское изделие

Гель имплантируемый для внутрикожных инъекций HYALAX:

в следующих вариантах исполнения:

1. HYALAX Base, 1,0 мл, состав: гель имплантируемый в шприце, 1 шт; игла стерильная 27G ½, 2 шт; инструкция по применению.
2. HYALAX Light, 1,0 мл, состав: гель имплантируемый в шприце, 1 шт; игла стерильная 27G ½, 2 шт; инструкция по применению.
3. HYALAX Revitalize Skin, 1,0 мл, состав: гель имплантируемый в шприце, 1 шт; игла стерильная 30G ½, 2 шт; инструкция по применению.

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0013601