



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 февраля 2017 года № ФСЗ 2011/10224

На медицинское изделие  
Имплантат интрадермальный Jalupro

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"ПРОФЕШНЛ ДЕРМА СА", Швейцария,  
PROFESSIONAL DERMA SA, Riva A.Caccia 1/d, 6900 Lugano, Switzerland

Производитель  
"ПРОФЕШНЛ ДЕРМА СА", Швейцария,  
PROFESSIONAL DERMA SA, Riva A.Caccia 1/d, 6900 Lugano, Switzerland

Место производства медицинского изделия  
НИКМА ITALIA S.P.A., Viale Certosa, 10-27100 Pavia (PV), Italy

Номер регистрационного досье № РД-15324/68195 от 24.01.2017

Вид медицинского изделия 122140

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 02 февраля 2017 года № 62  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0029802