



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 мая 2024 года № РЗН 2019/8676

На медицинское изделие

Раствор для внутрисуставного введения 60 мг/4 мл Гиалон

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,

**FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A,
35031 Abano Terme (PD), Italy**

Производитель

"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,

**FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A,
35031 Abano Terme (PD), Italy**

Место производства медицинского изделия

**FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A,
35031 Abano Terme (PD), Italy**

Номер регистрационного досье № РД-61180/106429 от 04.03.2024

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 27 мая 2024 года № 3065
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0077130

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 мая 2024 года

№ РЗН 2019/8676

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор для внутрисуставного введения 60 мг/4 мл Гиалон, в составе:

1. Шприц 5.0 - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Коробка картонная - 1 шт.

≠

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0139943