



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17.09.2008 № ФСЗ 2008/02709

На медицинское изделие

Имплантаты внутридермальные Surgiderm (см. Приложение на 1 листе)- Surgiderm 18;☒ - Surgiderm 30;☒ - Surgiderm 24XP;☒ - Surgiderm 30XP; ☒ - Surgilips; ☒ - Surgilift Plus.

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"АЛЛЕРГАН", Франция

Производитель

"АЛЛЕРГАН", Франция

Место производства медицинского изделия

ALLERGAN, Route de Promery, Zone Artisanale de Pre-Mairy, 74370 PRINGY, France

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2008/02709

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 93 9800

Приказом Росздравнадзора от 17.09.2008. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_подпись\_