



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
**AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA**

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-000895-25-6

---

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN**

Expediente N° 1-0047-3110-000895-25-6

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por Proveedores Hospitalarios SA ; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

**DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS**

PM: 2975-6

Nombre descriptivo: Relleno dérmico de ácido hialurónico reticulado estéril suplementado con clorhidrato de lidocaína al 0,3%

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
17-875-Materiales para Reconstruir Tejidos.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): RENNOVA

Modelos:  
RENNOVA Fill Lido

Clase de Riesgo: IV

Indicación/es autorizada/s:

Rennova Fill Lido® está indicado para corregir surcos nasolabiales moderados a severos y para aumentar el volumen de los labios. Está indicado para ser inyectado en la dermis media a profunda y submucosa

Período de vida útil: 36 meses.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: El dispositivo está compuesto por ácido hialurónico (HA) reticulado, obtenido de la bacteria *Streptococcus equi*, formulado a una concentración de 23 mg/mL.

Forma de presentación: Cada caja contiene: 1 jeringa estéril precargada con 1,0 ml de solución; 2 agujas de pared fina K-Pack II 27G x 1/2" (0,40 x 1,2 mm) y las Instrucciones de uso del fabricante.

Método de esterilización: Las agujas de pared delgada K-Pack II de 27G x 1/2" están esterilizadas con óxido de etileno. Las jeringas con producto Rennova Fill Lido® se esterilizan con vapor.

Nombre del fabricante:

Croma Pharma GmbH

Lugar de elaboración:

Industriezeile 6, 2100 Leobendorf – Austria

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 2975-6 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

N° 1-0047-3110-000895-25-6

N° Identificadorio Trámite: 64511

AM