



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 июля 2021 года

№ РЗН 2021/14792

На медицинское изделие

Материал коллагеновый стерильный рассасывающийся "LINERASE"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ТОРГОВЫЙ ДОМ БЬЮТИ
ЭКСПЕРТ" (ООО "ТД БЬЮТИ ЭКСПЕРТ")**, Россия,
107076, Москва, Стромьинский пер., д. 6, комн. 35

Производитель

**«ЕВРОЕСЕРЧ С.Р.Л.», Италия,
EURORESERCH S.R.L., Via Larga 15-20122 Milan, Italy**

Место производства медицинского изделия

EURORESERCH S.R.L., Via Larga 15-20122 Milan, Italy

Номер регистрационного досье № РД-35081/45134 от 30.07.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.10.60.191**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 июля 2021 года № 6649
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0058519

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 июля 2021 года

№ РЗН 2021/14792

Лист 1

На медицинское изделие

Материал коллагеновый стерильный рассасывающийся "LINERASE", в составе:

1. Материал коллагеновый стерильный рассасывающийся "LINERASE" (100 мг) в стеклянном флаконе - 1 шт.
2. Листовка-вкладыш (инструкция) - 1 шт.
3. Картонная коробка (потребительская упаковка) - 1 шт.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0089717