



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 20 октября 2015 года № ФСЗ 2009/04843

На медицинское изделие

**Имплантат для интрадермального применения БЕЛОТЕРО Баланс
(BELOTERO Balance), БЕЛОТЕРО Софт (BELOTERO Soft) в шприце объемом
1 мл с двумя запасными иглами 27 G½ или 30 G½**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Антейс СА", Швейцария,

Anteis SA, 18 Chemin des Aulx, 1228 Plan-les-Ouates, Geneva, Switzerland

Производитель

"Антейс СА", Швейцария,

Anteis SA, 18 Chemin des Aulx, 1228 Plan-les-Ouates, Geneva, Switzerland

Место производства медицинского изделия

18 Chemin des Aulx, 1228 Plan-les-Ouates, Geneva, Switzerland

Номер регистрационного досье № РД-8758/35377 от 06.10.2015

Вид медицинского изделия 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 20 октября 2015 года № 7547
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0014574