



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 мая 2009 года

№ ФСЗ 2009/04240

На медицинское изделие

**Имплантат для интрадермального применения «БЕЛОТЕРО ИНТЕНС»
(BELOTERO INTENSE) в шприце объемом 1 мл с двумя иглами 27 G 1/2**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Антейс С.А.", Швейцария,

Anteis S.A., Chemin des Aulx 18, 1228 Plan-Ies-Ouates, Geneva, Switzerland

Производитель

"Антейс С.А.", Швейцария,

Anteis S.A., Chemin des Aulx 18, 1228 Plan-Ies-Ouates, Geneva, Switzerland

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № 8252 от 19.02.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

приказом Росздравнадзора от 07 мая 2009 года № 3467-Пр/09

и приказом от 27 октября 2015 года № 7793 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0015105