



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 № 1547
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0014574