



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 октября 2018 года № ФСЗ 2011/10175

На медицинское изделие
Игла MESO-RELLE стерильная для мезотерапии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"БИОТЕКНЕ С.Р.Л.", Италия,
BIOTEKNE S.R.L., Casalecchio di Reno (BO), Via della Bastia, 9, CAP 40033, Italy

Производитель
"БИОТЕКНЕ С.Р.Л.", Италия,
BIOTEKNE S.R.L., Casalecchio di Reno (BO), Via della Bastia, 9, CAP 40033, Italy

Место производства медицинского изделия
BIOTEKNE S.R.L., Casalecchio di Reno (BO), Via della Bastia, 9, CAP 40033, Italy

Номер регистрационного досье № РД-23954/51090 от 28.09.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

приказом Росздравнадзора от 10 октября 2018 года № 6802
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



0040158