



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11.07.2013 № РЗН 2013/698

На медицинское изделие

Гель имплантируемый стерильный для подкожных и внутримышечных инъекций BEAUTELLE

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО Мелис

Производитель

И.Р.А. Иституту Ричерке Аппликате С.Р.Л.

Место производства медицинского изделия

Италия, Дальнее зарубежье, I.R.A. Istituto Ricerche Applicate S.r.l., Via del Lavoro, 4 a/6,  
20865 Usmate Velate (MB) Italia

Номер регистрационного досье № РЗН 2013/698

Вид медицинского изделия: 122090

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 26

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 11.07.2013. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_\_подпись\_\_

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11.07.2013 № РЗН 2013/698

Лист 2

На медицинское изделие

Гель имплантируемый стерильный для подкожных и внутривенных инъекций BEAUTELLE  
Гель имплантируемый стерильный для подкожных и внутривенных инъекций BEAUTELLE  
в следующих вариантах исполнения: 1. BEAUTELLE 30+ 1,5 мл в стеклянном стерильном  
шприце с упором, 1 шт. в упаковке, 2. BEAUTELLE 40+ 1,5 мл в стеклянном стерильном  
шприце с упором, 1 шт. в упаковке, 3. BEAUTELLE Age+ 1,5 мл в стеклянном стерильном  
шприце с упором, 1 шт. в упаковке.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_подпись\_