



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.100077/2308

Настоящее удостоверение выдано

LUMENIS Ltd., ИЗРАИЛЬ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Аппарат лазерный терапевтический: система косметологическая и дерматологическая лазерная медицинская с принадлежностями и материалами расходными: модель M22 с принадлежностями;

см. приложение, всего номеров регистрации - 3

Тип: **медицинская техника**

Производитель:

LUMENIS Ltd., ИЗРАИЛЬ. Адрес: Yokneam Industrial Park, Hakidma Street 6, P.O.B.# 240 Yokneam, 2069204

Производственная площадка:

LUMENIS Ltd., ИЗРАИЛЬ. Адрес: Yokneam Industrial Park, Hakidma Street 6, P.O.B. #240, Yokneam 2069204

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с руководством по эксплуатации

Регистрационный номер: **Мт-7.115555/7.011-2306**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинской техники.

Дата государственной регистрации:

01.08.2023 г.

Действительно до:

бессрочно

Заместитель Министра

Б. Н. Андросюк
Луговцова СВ



№ 0037334

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ № ИМ-7.100077/2308

Всего наименований:

3

Страница: 2

Страниц: 5

Изготовитель: LUMENIS Ltd., ИЗРАИЛЬ

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
---	-------------------	--

1 | Мт-7.115555/7.011-Аппарат лазерный терапевтический: система косметологическая и 2306 дерматологическая лазерная медицинская с принадлежностями и материалами расходными: модель M22 с принадлежностями:

- консоль системы;
- панель управления;
- монитор с сенсорным экраном;
- модуль встроенный IPL;
- рукоятка терапевтическая Universal IPL;
- набор фильтров ExpertFilter для рукоятки терапевтической Universal IPL (состав: 515 нм, 560 нм, 590 нм, 615 нм, 640 нм, 695 нм);
- фильтр ExpertFilter 515 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 560 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 590 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 615 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 640 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 695 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 755 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 515 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 560 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 590 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 615 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 640 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 695 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 755 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр Acne для рукоятки терапевтической Universal IPL;
- фильтр Vascular для рукоятки терапевтической Universal IPL;
- устройство калибровочное Universal IPL;
- световод SapphireCool для рукоятки Universal IPL 15 мм x 35 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Universal IPL 8 мм x 15 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Universal IPL 6 мм ;
- набор световодов SapphireCool для рукоятки Universal IPL (состав: 15 мм x 35 мм, 8 мм x 15 мм);
- очки защитные для врача для рукоятки терапевтической Universal IPL (2 пары);
- очки защитные для пациента для рукоятки терапевтической Universal IPL (1 пара);
- очки защитные для пациента (180-10600 нм) для рукоятки терапевтической Universal IPL (1 пара);
- гель контактный для рукоятки Universal IPL (флакон 0,25 л) (1 шт.);
- гель контактный для рукоятки Universal IPL (флакон 1 л) (1 шт.);
- рукоятка терапевтическая Multi-Spot Nd:YAG;
- набор Multi-Spot Nd:YAG для апгрейда;
- устройство калибровочное для рукоятки терапевтической Multi-Spot Nd:YAG;
- световод SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG 6 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG 2 мм x 4 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG 9 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG 1,5 мм;
- набор световодов SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG (состав: 2 мм x 4 мм, 6 мм);
- очки защитные для врача и пациента для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG;
- очки защитные пациента для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG
- очки защитные для пациента (180-10600 нм) для рукоятки MultiSpot Nd:YAG (1 пара)
- рукоятка терапевтическая Q-Switched Nd:YAG;
- набор Q-Switched Nd:YAG для апгрейда;



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.100077/2308

Всего наименований:

3

Страница: 3

Страниц: 5

Изготовитель: **LUMENIS Ltd., ИЗРАИЛЬ**

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
---	-------------------	--

- устройство калибровочное для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 2 мм (в коробке 30 шт.) (1 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 2,5 мм (в коробке 30 шт.) (1 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 3,5 мм (в коробке 30 шт.) (1 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 5 мм (в коробке 30 шт.) (1 шт.);
- световод металлический терапевтический 6 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 5 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 3,5 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 2,5 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 2 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 4 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 8 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- вставка линзовая для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- набор световода металлического 6 мм и вставки линзовой для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- очки защитные для врача для рукоятки Q-Switched Nd:YAG (2 пары);
- очки защитные для пациента для рукоятки Q-Switched Nd:YAG (1 пара);
- очки защитные для пациента (180-10600 нм) для рукоятки Q-Switched Nd:YAG (1 пара);
- модуль ResurFX;
- рукоятка ResurFX;
- рукоятка дополнительная ResurFX;
- набор ResurFX для апгрейда;
- световод SapphireCool для рукоятки ResurFX;
- световод Precision для рукоятки ResurFX;
- педаль для рукоятки ResurFX;
- очки защитные для врача для рукоятки ResurFX (2 пары);
- очки защитные для пациента для рукоятки ResurFX (1 пара);
- очки защитные для пациента (180-10600 нм) для рукоятки ResurFX (1 пара);
- емкость для дистиллированной воды с лейкой для рукоятки ResurFX ;
- прерыватель луча (затвор);
- кнопка экстренного отключения;
- штепсель соединительный блокировки дверей;
- кабель силовой;
- емкость для дистиллированной воды;
- крепление настенное для рукояток;
- тележка с 4 колесами.

- 2 | Мт-7.115555/7.012-Аппарат лазерный терапевтический: система косметологическая и 2306 дерматологическая лазерная медицинская с принадлежностями и материалами расходными: принадлежности к модели M22:

- консоль системы;
- панель управления;
- монитор с сенсорным экраном;
- модуль встроенный IPL;
- рукоятка терапевтическая Universal IPL;
- набор фильтров ExpertFilter для рукоятки терапевтической Universal IPL (состав: 515 нм, 560 нм, 590 нм, 615 нм, 640 нм, 695 нм);

Заместитель Министра



Б. Н. Андросюк

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ № ИМ-7.100077/2308

Всего наименований:

3

Страница: 4

Страниц: 5

Изготовитель: **LUMENIS Ltd., ИЗРАИЛЬ**

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
---	-------------------	--

- фильтр ExpertFilter 515 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 560 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 590 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 615 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 640 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 695 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 755 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL (набор из 4 шт.);
- фильтр ExpertFilter 515 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 560 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 590 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 615 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 640 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 695 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр ExpertFilter 755 нм для рукоятки терапевтической Universal IPL
- фильтр Asne для рукоятки терапевтической Universal IPL;
- фильтр Vascular для рукоятки терапевтической Universal IPL;
- устройство калибровочное Universal IPL;
- световод SapphireCool для рукоятки Universal IPL 15 мм x 35 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Universal IPL 8 мм x 15 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Universal IPL 6 мм ;
- набор световодов SapphireCool для рукоятки Universal IPL (состав: 15 мм x 35 мм, 8 мм x 15 мм);
- очки защитные для врача для рукоятки терапевтической Universal IPL (2 пары);
- очки защитные для пациента для рукоятки терапевтической Universal IPL (1 пара);
- очки защитные для пациента (180-10600 нм) для рукоятки терапевтической Universal IPL (1 пара);
- гель контактный для рукоятки Universal IPL (флакон 0,25 л) (1 шт.);
- гель контактный для рукоятки Universal IPL (флакон 1 л) (1 шт.);
- рукоятка терапевтическая Multi-Spot Nd:YAG;
- набор Multi-Spot Nd:YAG для апгрейда;
- устройство калибровочное для рукоятки терапевтической Multi-Spot Nd:YAG;
- световод SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG 6 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG 2 мм x 4 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG 9 мм;
- световод SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG 1,5 мм;
- набор световодов SapphireCool для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG (состав: 2 мм x 4 мм, 6 мм);
- очки защитные для врача и пациента для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG;
- очки защитные пациента для рукоятки Multi-Spot Nd:YAG
- очки защитные для пациента (180-10600 нм) для рукоятки MultiSpot Nd:YAG (1 пара)
- рукоятка терапевтическая Q-Switched Nd:YAG;
- набор Q-Switched Nd:YAG для апгрейда;
- устройство калибровочное для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 2 мм (в коробке 30 шт.) (1 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 2,5 мм (в коробке 30 шт.) (1 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 3,5 мм (в коробке 30 шт.) (1 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 5 мм (в коробке 30 шт.) (1 шт.);
- световод металлический терапевтический 6 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.100077/2308

Всего наименований:

3

Страница: 5

Страниц: 5

Изготовитель: **LUMENIS Ltd., ИЗРАИЛЬ**

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
---	-------------------	--

- световод металлический терапевтический 5 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 3,5 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 2,5 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 2 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 4 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- световод металлический терапевтический 8 мм для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- вставка линзовая для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- набор световода металлического 6 мм и вставки линзовой для рукоятки Q-Switched Nd:YAG;
- очки защитные для врача для рукоятки Q-Switched Nd:YAG (2 пары);
- очки защитные для пациента для рукоятки Q-Switched Nd:YAG (1 пара);
- очки защитные для пациента (180-10600 нм) для рукоятки Q-Switched Nd:YAG (1 пара);
- модуль ResurFX;
- рукоятка ResurFX;
- рукоятка дополнительная ResurFX;
- набор ResurFX для апгрейда;
- световод SapphireCool для рукоятки ResurFX;
- световод Precision для рукоятки ResurFX;
- педаль для рукоятки ResurFX;
- очки защитные для врача для рукоятки ResurFX (2 пары);
- очки защитные для пациента для рукоятки ResurFX (1 пара);
- очки защитные для пациента (180-10600 нм) для рукоятки ResurFX (1 пара);
- емкость для дистиллированной воды с лейкой для рукоятки ResurFX ;
- прерыватель луча (затвор);
- кнопка экстренного отключения;
- штепсель соединительный блокировки дверей;
- кабель силовой;
- емкость для дистиллированной воды;
- крепление настенное для рукояток;
- тележка с 4 колесами

3 | Мт-7.11555/7.013-Аппарат лазерный терапевтический: система косметологическая и 2306 дерматологическая лазерная медицинская с принадлежностями и материалами расходными: материалы расходные к модели M22:

- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 2 мм (в коробке 30 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 2,5 мм (в коробке 30 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 3,5 мм (в коробке 30 шт.);
- световод одноразовый для рукоятки Q-Switched Nd:YAG, размер пятна 5 мм (в коробке 30 шт.)

Всего наименований: 3

Заместитель Министра



Б. Н. Андросюк



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.107679

Настоящее удостоверение выдано

Pollogen Ltd., ИЗРАИЛЬ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

**Оборудование косметологическое с принадлежностями: аппарат
косметологический geneO+;
см. приложение, всего номеров регистрации - 1**

Тип:

медицинская техника

Изготовитель: **Pollogen Ltd. (контрактное производство Flextronics (Israel) LTD),
ИЗРАИЛЬ**

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с руководством по эксплуатации

Регистрационный номер:

Мл-001754/7.016-1902

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий

Дата государственной регистрации:

18.07.2019 г.

Действительно до:

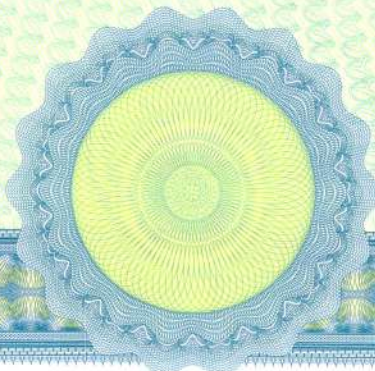
18.07.2024 г.

Заместитель Министра



Б. Н. Андросюк

Корытко АГ



№ 0027434

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ № ИМ-7.107679

Всего наименований:

1

Страница: 2

Страниц: 2

Изготовитель: **Pollogen Ltd. (контрактное производство Flextronics (Israel) LTD), ИЗРАИЛЬ**

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
---	-------------------	--

1 | Мл-001754/7.016-1902 | Оборудование косметологическое с принадлежностями: аппарат косметологический geneO+

в составе:

- аппарат (блок основной);
- подставка;
- аппликатор ОхуGeneo;
- держатель аппликатора ОхуGeneo;
- держатель дополнительного аппликатора;
- насадка массажная (6 шт.);
- отвертка;
- винты (3 шт.);
- шнур питания с блоком питания;
- аппликатор Ultrasound в наборе (состав: аппликатор Ultrasound, держатель дополнительного аппликатора, винты (2 шт.));
- аппликатор TriPollar в наборе (состав: аппликатор TriPollar, держатель дополнительного аппликатора, винты (2 шт.))

Всего наименований: 1

Заместитель Министра



Б. Н. Андросюк

Batch Certificate for Medicinal Products

Name of Product : Dysport®
Strength / Potency : 500U
Dosage Form : Powder for solution for injection
Package Size and Type : 945 x 1 VIAL
Finished Product Batch Number : A69262
Destination Country / Countries : Belarus

Certification Statement

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the EU and with the requirements of the Marketing Authorisation(s) of the destination country/countries.

Name: Andriy Belyaev Title/ Position: Qualified Person

[Signature]
Signature
Qualified Person under directive 2001/83/EEC

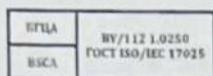
Date 15 Jul 2024



[Signature]
Заведующий складом Гришанов С.В.

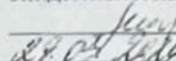
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧЕРЕЖДЕНИЕ "РЕСПУБЛИКАНСКИЙ НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКИЙ ЦЕНТР ЭПИДЕМИОЛОГИИ
И МИКРОБИОЛОГИИ" ЛАБОРАТОРНАЯ СЛУЖБА
Адрес: 220114, Минск, ул. Филимонова, 23

Лаборатория контроля качества иммунобиологических лекарственных средств
Республика Беларусь, Минск, ул. Филимонова, 23, корп. 1, +375 17 272-04-15, lgcim@belricim.by



УТВЕРЖДАЮ

Руководитель лабораторной службы ГУ «РНЦ
эпидемиологии и микробиологии»

 Н.Н. Капитулов

Протокол испытания серии (партии) лекарственного средства

29 марта 2024 г.

№ 203/1

Наименование юридического лица или фамилия, собственное имя, отчество (если такое имеется) индивидуального предпринимателя (заказчика), место нахождения (место жительства)	ООО Эснапроф, Республика Беларусь, 220114, Республика Беларусь, г. Минск, пр. Независимости д.145, пом.1 Н, ком.30	
Наименование лекарственного препарата (фармацевтической субстанции)	РЕЛАТОКС Токсин ботулинический типа А в комплексе с гемагглютинином лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 100ЕД во флаконах в упаковке №1	
Наименование производителя лекарственного препарата (фармацевтической субстанции)	АО НПО Микроген, г.Уфа, Российская Федерация	
Наименование юридического лица, осуществившего ввоз лекарственного препарата (фармацевтической субстанции) на территорию Республики Беларусь	АО "НПО Микроген", Россия	
Акт отбора	№ 34 от 15.03.2024	
Отбор образцов проведен *	Работником испытательной лаборатории РНЦ эпидемиологии и микробиологии	
Цель отбора образцов	контроль качества лекарственного препарата до поступления в реализацию	
Методика отбора образцов	ФЕАЭС 2.1.7.1	
Наименование юридического лица или фамилия, собственное имя, отчество (если такое имеется) индивидуального предпринимателя (заказчика), место нахождения (место жительства), у которого произведен отбор образцов	ООО Эснапроф, Республика Беларусь 220114, Республика Беларусь, г. Минск, пр. Независимости д.145, пом.1 Н, ком.30	
Место отбора образцов	ООО "Эснапроф", Республика Беларусь, Минский район, Боровлянский с/с, д. Малиновка 57/1	
Дата отбора образцов	15.03.2024	
Дата получения образцов испытательной лабораторией	15.03.2024	
Обозначение нормативного документа по качеству на лекарственный препарат (Государственной фармакопеи, Фармакопеи Евразийского экономического союза или нормативного документа по качеству на фармацевтическую субстанцию)	НД РБ 9673-2022	
Обозначение нормативного документа по качеству, Государственной фармакопеи, Фармакопеи Евразийского экономического союза на методы испытаний	ГФ РБ II	
Показатели контроля качества лекарственного препарата (фармацевтической субстанции)	на соответствие отдельным показателям качества нормативного документа по качеству и на соответствие регистрационному досье по упаковке, маркировке упаковки	
Идентификационный номер образца	0079.0034.0001	Серия (партия): У1061123
Дата начала испытаний	15.03.2024	Объем серии (партии): 500 упак
Дата окончания испытаний	29.03.2024	Дата производства: 11.2023
		Срок годности до: 11.2025

НАИМЕНОВАНИЕ ОБОРУДОВАНИЯ, ПРИМЕНЯЕМОГО ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ИСПЫТАНИЙ, И СРОКИ
ДЕЙСТВИЯ ЕГО ПОВЕРКИ (КАЛИБРОВКИ, АТТЕСТАЦИИ)

термогигрометр HUMLOG 20E	04.06.2024
баня водяная SW22 JULABO	12.06.2024
дозатор пипеточный одноканальный ДПОП-1-100-1000	02.04.2024
дозатор пипеточный одноканальный «Лайт» ДПОП-1-10-100	02.04.2024
термометр лабораторный стеклянный ТЛ-2 №2	19.06.2025
секундометр механический СОПр-2а-3-000	31.08.2024

УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ИСПЫТАНИЙ

Температура 20,7-21,6 °С
Отн. влажность 27,1-28,9 %

КОПИЯ ВЕРНА

ООО «Эснапроф»

Зав. аптечным складом



линейка измерительная металлическая
термогигрометр HUMLOG 20E
рН-метр стационарный Orion Star A111
термогигрометр HUMLOG 20E
мульти-вортке V-32
миксер ворткесный

14.06.2024
04.06.2024
05.06.2024
04.06.2024

РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ

НАИМЕНОВАНИЕ ПОКАЗАТЕЛЯ (МЕТОД ИСПЫТАНИЙ)	Требования нормативного документа по качеству, Государственной фармакопей или Фармакопей Евразийского экономического союза, регистрационного досье по упаковке, маркировке упаковки, инструкции по медицинскому применению (листка-вкладыша), документа, подтверждающего качество серии лекарственного препарата, сподного протокола на серию (партию) иммунологического лекарственного препарата	РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЯ	ВЫВОД
Описание (03-СОП-006-2014)	Лиофилизированный порошок или уплотненная пористая масса белого цвета или белого с желтоватым оттенком цвета	Уплотненная пористая масса белого цвета	соответствует
рН (ст.2.2.3.)	от 5,6 до 6,6	5,7	соответствует
Бактериальные эндотоксины (ст.2.6.14.)	не более 10 ЕЭ/мл	менее 10 ЕЭ/мл	соответствует
Упаковка (03-СОП-005-2014)	в соответствии с регистрационным досье	в соответствии с регистрационным досье	соответствует
Маркировка упаковки (03-СОП-005-2014)	в соответствии с регистрационным досье	в соответствии с регистрационным досье	соответствует

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Результаты испытаний образцов:

РЕЛАТОКС Токсин ботулинический типа А в комплексе с гемагглютинином лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 100ЕД во флаконах в упаковке №1, производства АО НПО Микроген, г.Уфа, Российская Федерация, отобранных из серии (партии) У1061123 соответствует требованиям НД РБ 9673-2022 по проверенным показателям, соответствуют регистрационному досье по упаковке, маркировке упаковки.

При установлении соответствия было использовано правило простой приемки

Испытания образцов лекарственного препарата (фармацевтической субстанции) провел(и) и дал(и) заключение:

ведущий специалист

Ничипорук О.И.

младший научный сотрудник

Рубайло Е.Н.

Данный протокол оформлен на 2 стр.(ах) в 1 экземпляре и направлен в ООО Эснапроф.

Результаты испытаний распространяются только на испытанные образцы, отобранные из серии (партии)

Протокол испытаний не может быть воспроизведен в полном объеме без разрешения руководителя испытательной лаборатории.

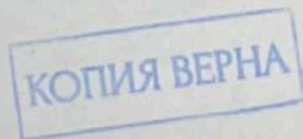
* Отбор образцов проведен вне области аккредитации

Дата выдачи протокола 04.06.2024

КОНЕЦ ПРОТОКОЛА ИСПЫТАНИЯ

Протокол 203/1 от 29.03.2024

стр. 2 из 2





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.104294/2308

Настоящее удостоверение выдано

Matex Lab S.p.A., ИТАЛИЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Изделия медицинские для инъекционной контурной коррекции: гидрогели на основе гиалуроната натрия с содержанием гидроксиапатита кальция, в шприцах;
см. приложение, всего номеров регистрации - 2

Тип: изделия медицинского назначения

Производитель:

Matex Lab S.p.A., ИТАЛИЯ. Адрес: Via Carlo Urbani 2, angolo Via Enrico Fermi, 72100 Brindisi, Италия

Производственная площадка:

Matex Lab S.p.A., ИТАЛИЯ. Адрес: via Carlo Urbani 2, angolo via Enrico Fermi 72100 Brindisi

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с инструкцией по использованию

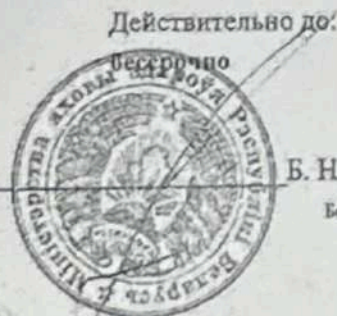
Регистрационный номер: **Мв-7.118953/7.010-2305**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:

13.12.2021 г.

Заместитель Министра



Б. Н. Андросюк

Безопасное ЕВ

№ 0037371

КО
ВЕ

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.104294/2308**

Всего наименований:

2

Страница: 2

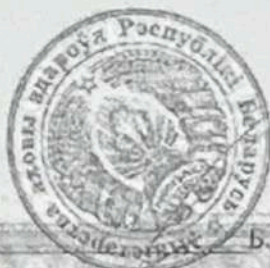
Страниц: 2

Изготовитель: **Matex Lab S.p.A., ИТАЛИЯ**

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
1	Мн-7.118953/7.010-	Изделия медицинские для инъекционной контурной коррекции; гидрогели на основе гиалуроната натрия с содержанием гидроксиалатита кальция, в шприцах: - NEAUVIA HYDRO DELUXE, объем 2 x 1 мл, 2 x 2,5 мл; - NEAUVIA HYDRO DELUXE MAN, объем 2 x 1 мл, 2 x 2,5 мл; - NEAUVIA STIMULATE, объем 1 x 1 мл; 2 x 1 мл; - NEAUVIA STIMULATE MAN, объем 1 x 1 мл; 2 x 1 мл
2	Мн-7.118953/7.011-	Изделия медицинские для инъекционной контурной коррекции; гидрогели на основе гиалуроната натрия, в шприцах: - гидрогель NEAUVIA INTENSE, объем 1 x 1 мл; 2 x 1 мл; - гидрогель NEAUVIA INTENSE LV, объем 1 x 1 мл; 2 x 1 мл; - гидрогель NEAUVIA INTENSE Lips, объем 1 x 1 мл; 2 x 1 мл; - гидрогель NEAUVIA INTENSE Rheology, объем 1 x 1 мл; 2 x 1 мл; - гидрогель NEAUVIA INTENSE Man, объем 1 x 1 мл; 2 x 1 мл; - гидрогель NEAUVIA INTENSE Flux, объем 1 x 1 мл; 2 x 1 мл

Всего наименований: 2

**КОПИЯ
ПЕРНА**



Б. Н. Андросюк

тел. 70170, 3975349, 3734778, 3973601 факс: 2525358

В. В. Юргелевич

Бухгалтер



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.108275

Настоящее удостоверение выдано

Dongwon Medical Co.,Ltd., РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Игла тупоконечная гибкая: канюля АМВ стерильная однократного применения;; см. приложение, всего номеров регистрации - 1

Тип: изделия медицинского назначения

Производитель: **Dongwon Medical Co.,Ltd., РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ. Адрес: 6F-601, 79-1, Mongnyeon-ro 153beon-gil, Cwangsang-gu, Gwangju, 62326**

Производственная площадка:
Dongwon Medical Co., Ltd., РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ. Адрес: 6F-601, 79-1, Mongnyeon-ro 153beon-gil, Cwangsang-gu, Gwangju, 62326

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с инструкцией по использованию с обязательным лабораторным контролем на стерильность каждой последующей партии

Регистрационный номер: **Мн-7.1198460-1910**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:

06.02.2020 г.

Действительно до:

06.02.2025 г.

Заместитель Министра


М. П. АНДРОСИЎК
Мороз ЕЗ



№ 0028813

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.108275**

Всего наименований:

1

Страница: 2

Страниц: 2

Изготовитель: Dongwon Medical Co.,Ltd., РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ

№	Наименование, нормативный документ, код:
1	Мн-7.1198460-1910 Игла тупоконечная гибкая: канюля AMB стерильная однократного применения: - 18Gx110mm (модель DMN18-38), - 21Gx50mm (модель DMN19-38), - 22Gx50mm (модель DMN19-100), - 22Gx70mm (модель DMN19-120), - 19G x 80mm (модель DMN19-150), - 31G x 4mm (модель DMN20-38), - 32G x 8mm (модель DMN21-32), - 23G x 70mm модель DMN22-32), - 24G x 40mm (модель DMN22-160), - 23G x 50mm (модель DMN23-60), - 34G x 8mm (модель DMN24-19), - 24G x 50mm (модель DMN25-16), - 25G x 50mm (модель DMN25-50), - 25G x 40mm (модель DMN25-70), - 26G x 50mm (модель DMN26-90), - 27G x 40mm (модель DMN27-90), - 27G x 50mm (модель DMN28-13), - 20G x 80mm (модель DMN29-36), - 30G x 4mm (модель DMN30-4), - 30G x 25mm (модель DMN30-25), - 32G x 4mm (модель DMN32-4)

Всего наименований: 1

Заместитель Министра

Б. Н. Андрюсюк

**КОПИЯ
ВЕРНА**

Бухгалтер

Б.В.Юргелевич

299109, 29944778, 2998344 факс 2998358



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.107418/2211

Настоящее удостоверение выдано

ООО Компания Медикал Кейс, РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

**Устройства для забора крови из вены: наборы для получения и введения аутологичной плазмы Medical Case Plasmactive ТУ 32.50.50-003-27837594-2019: набор для получения и введения аутологичной плазмы Medical Case Plasmactive плюс;
см. приложение, всего номеров регистрации - 2**

Тип: изделия медицинского назначения

Производитель:

ООО Компания Медикал Кейс, РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ. Адрес: 420061, Татарстан, г. Казань, ул. Николая Ершова, 29 Б

Производственная площадка:

ООО Компания Медикал Кейс, РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ. Адрес: 420061, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Николая Ершова, д. 29Б, цокольный этаж, пом. № 001, № 002

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с инструкцией по использованию

Регистрационный номер: **Мн-7.120289/7.003-2208**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:

22.04.2019 г.

Заместитель Министра



Б. Н. Андросюк

Ходас ОС

№ 0035600

КО
ВЕ

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ № ИМ-7.107418/2211

Всего наименований: 2 2 Страница: 2 Страниц: 2

Изготовитель: ООО Компания Медикал Кейс, РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
1	Мн-7.120289/7.003-2208	Устройства для забора крови из вены: наборы для получения и введения аутологичной плазмы Medical Case Plasmactive ТУ 32.50.50-003-27837594-2019: набор для получения и введения аутологичной плазмы Medical Case Plasmactive плюс в составе: - пробирка с гепарином для взятия крови 8,5 мл – 2 шт.; - шприц одноразовый стерильный (5 мл) с иглой и без иглы 22G (0,7 x 40мм) – 2 шт.; - игла-бабочка 21G (0,8 x 19мм, 0,8 x 20мм, 0,8 x 25мм, 0,8 x 38мм) – 1 шт.; - игла инъекционная однократного применения стерильная 30Gx1/2" (0,3 x 13мм) – 2 шт.; - игла инъекционная однократного применения стерильная 21Gx1/2" (0,8 x 40мм) – 2 шт.
2	Мн-7.120289/7.004-2208	Устройства для забора крови из вены: наборы для получения и введения аутологичной плазмы Medical Case Plasmactive ТУ 32.50.50-003-27837594-2019: набор для получения и введения аутологичной плазмы Medical Case Plasmactive стандарт в составе: - пробирка с гепарином для взятия крови 8,5 мл – 1 шт.; - шприц одноразовый стерильный (5 мл) с иглой и без иглы 22G (0,7 x 40мм) – 1 шт.; - игла-бабочка 21G (0,8 x 19мм, 0,8 x 20мм, 0,8 x 25мм, 0,8 x 38мм) – 1 шт.; - игла инъекционная однократного применения стерильная 30Gx1/2" (0,3 x 13мм) – 2 шт.; - игла инъекционная однократного применения стерильная 21Gx1/2" (0,8 x 40мм) – 1 шт.

Всего наименований: 2

Заместитель Министра



Бухгалтер

КОПИЯ
ОРИГИНАЛА

В. С. П. П. П.



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.102292/2211

Настоящее удостоверение выдано

ALLERGAN, ФРАНЦИЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Средства для дермато-косметологии и пластической хирургии: препараты инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm ULTRA 2;
см. приложение; всего номеров регистрации - 8

Тип:

изделия медицинского назначения

Производитель:

ALLERGAN, ФРАНЦИЯ. Адрес: Route de Promery Zone Artisanale de Pre-Mairy, Pringy 74370 ANNECY

Производственная площадка:

ALLERGAN, ФРАНЦИЯ. Адрес: Route de Promery Zone Artisanale de Pre-Mairy, Pringy 74370 ANNECY

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь.

в соответствии с инструкцией по использованию, с обязательным лабораторным контролем на стерильность каждой последующей партии, для реализации в аптечных организациях, специализированных предприятиях по продаже медицинской техники, медицинскому применению в медицинских учреждениях, имеющих лицензию на данный вид медицинской деятельности

Регистрационный номер:

ИМ-7.120253/7.004-2208

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:

21.11.2022 г.

Действительно до:

бессрочно

Заместитель Министра



№ 0035464

КО
ВЕ

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.102292/2211**

Всего наименований: 8 Страница: 2 Страниц: 3

Изготовитель: **ALLERGAN, ФРАНЦИЯ**

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
1	Мн-7.120253/7.004	Средства для дерматокосметологии и пластической хирургии: препараты 2208 инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm ULTRA 2 в составе: - шприц 0,55мл, игла стерильная 30G1/2" - 1 штука - упаковка: шприц 0,55мл x 2шт, иглы стерильные 30G1/2" - 2 штуки
2	Мн-7.120253/7.005	Средства для дерматокосметологии и пластической хирургии: препараты 2208 инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm ULTRA 3 в составе: - шприц 1,0мл, иглы стерильные 27G1/2" - 2 штуки - упаковка: шприц 1,0мл x 2шт, иглы стерильные 27G1/2" - 4 штуки
3	Мн-7.120253/7.006	Средства для дерматокосметологии и пластической хирургии: препараты 2208 инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm ULTRA 4 в составе: - шприц 1,0мл, иглы стерильные 27G1/2" - 2 штуки - упаковка: шприц 1,0мл x 2шт, иглы стерильные 27G1/2" - 4 штуки
4	Мн-7.120253/7.007	Средства для дерматокосметологии и пластической хирургии: препараты 2208 инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm ULTRA SMILE в составе: - шприц 0,55мл, игла стерильная 30G1/2" - 1 штука - упаковка: шприц 0,55мл x 2шт, иглы стерильные 30G1/2" - 2 штуки
5	Мн-7.120253/7.008	Средства для дерматокосметологии и пластической хирургии: препараты 2208 инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm VOLUMA с лидокаином в составе: - шприц 1,0мл, иглы стерильные 27G1/2" - 2 штуки - упаковка: шприц 1,0мл x 2шт, иглы стерильные 27G1/2" - 4 штуки
6	Мн-7.120253/7.009	Средства для дерматокосметологии и пластической хирургии: препараты 2208 инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm VOLITE в составе: - шприц 1,0мл, иглы стерильные 32G1/2" - 2 штуки - упаковка: шприц 1,0мл x 2шт, иглы стерильные 32G1/2" - 4 штуки
7	Мн-7.120253/7.010	Средства для дерматокосметологии и пластической хирургии: препараты



ОПЯ
ЕРНА

175-3995344 факс 252535



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.102292/2211

Всего наименований: 8 Страница: 3 Страниц: 3

Изготовитель: **ALLERGAN, ФРАНЦИЯ**

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
---	-------------------	--

2208 инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm VOLIFT с лидокаином

в составе:

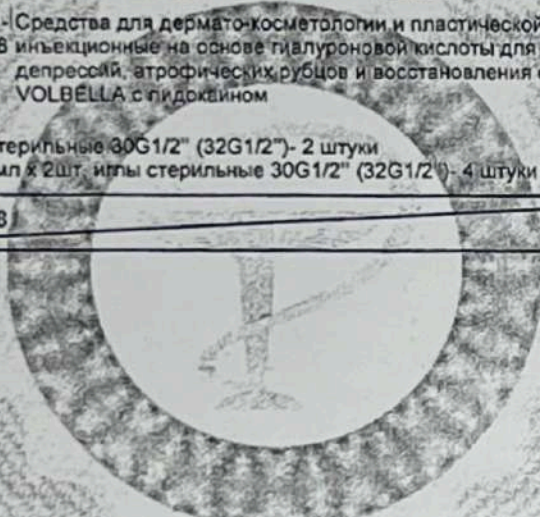
- шприц 1,0мл, иглы стерильные 30G1/2" - 2 штуки
- упаковка: шприц 1,0мл x 2шт, иглы стерильные 30G1/2" - 4 штуки

8 | МН-7.120253/7.011- Средства для дерматокосметологии и пластической хирургии: препараты 2208 инъекционные на основе гиалуроновой кислоты для лечения кожных депрессий, атрофических рубцов и восстановления объемов: Juvederm VOBELLA с лидокаином

в составе:

- шприц 1,0мл, иглы стерильные 30G1/2" (32G1/2") - 2 штуки
- упаковка: шприц 1,0мл x 2шт, иглы стерильные 30G1/2" (32G1/2") - 4 штуки

Всего наименований: 8



Заместитель Министра



№ 0035465
Б. Н. Андросюк

**КОПИ
ВЕРН**



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.108275

Настоящее удостоверение выдано

Dongwon Medical Co.,Ltd., РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Игла тупоконечная гибкая: канюля АМВ стерильная однократного применения;;
см. приложение, всего номеров регистрации - 1

Тип: изделия медицинского назначения

Производитель: **Dongwon Medical Co.,Ltd., РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ.** Адрес: 6F-601, 79-1, Mongnyeong-ro 153beon-gil, Cwangsang-gu, Gwangju, 62326

Производственная площадка:
Dongwon Medical Co., Ltd., РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ. Адрес: 6F-601, 79-1, Mongnyeong-ro 153beon-gil, Cwangsang-gu, Gwangju, 62326

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с инструкцией по использованию с обязательным лабораторным контролем на стерильность каждой последующей партии

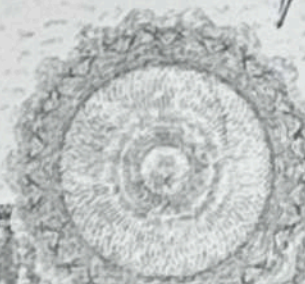
Регистрационный номер: **ИМ-7.1198460-1910**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:
06.02.2020 г.

Действительно до:
06.02.2025 г.

Заместитель Министра



№ 0028813



ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ № ИМ-7.108275

Всего наименований:

1

Страница: 2

Страниц: 2

Изготовитель: Dongwon Medical Co.,Ltd., РЕСПУБЛИКА КОРЕЯ

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
1	ИМ-7.1198460-1910	Игла тупоконечная гибкая; канюля АМВ стерильная однократного применения: - 18Gx110mm (модель DMN18-38), - 21Gx50mm (модель DMN19-38), - 22Gx50mm (модель DMN19-100), - 22Gx70mm (модель DMN19-120), - 19G x 80mm (модель DMN19-150), - 31G x 4mm (модель DMN20-38), - 32G x 8mm (модель DMN21-32), - 23G x 70mm модель DMN22-32), - 24G x 40mm (модель DMN22-160), - 23G x 50mm (модель DMN23-80), - 34G x 8mm (модель DMN24-19), - 24G x 50mm (модель DMN25-16), - 25G x 50mm (модель DMN25-50), - 25G x 40mm (модель DMN25-70), - 26G x 50mm (модель DMN26-90), - 27G x 40mm (модель DMN27-90), - 27G x 50mm (модель DMN28-13), - 20G x 80mm (модель DMN29-38), - 30G x 4mm (модель DMN30-4), - 30G x 25mm (модель DMN30-25), - 32G x 4mm (модель DMN32-4)

Всего наименований: 1

КОПИЯ
ВЕРНО
Государственное предприятие
«Белсанс Медицинские
Документы»
Республика Беларусь

Заместитель Министра



Б. Н. Андрюсюк

Тел. (017) 2995349, 2944778, 2995344 факс 2995358



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.111389

Настоящее удостоверение выдано

Skin Tech Pharma Group, S.L., ИСПАНИЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Имплантаты инъекционные интрадермальные: имплантат инъекционный на основе гиалуроновой кислоты RRS HA LONG LASTING, шприц 3 мл х 1 или 2 шприца

Тип: изделия медицинского назначения

Производитель:

Skin Tech Pharma Group, S.L., ИСПАНИЯ. Адрес: C/Pla de l'Estany, 29, 17486 Castello d'Empuries, Girona

Производственная площадка:

Skin Tech Pharma Group, S.L., ИСПАНИЯ. Адрес: C/Pla de l'Estany, 29, 17486 Castello d'Empuries, Girona

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с инструкцией по использованию

Регистрационный номер: **Мн-7.1199614-2110**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:

18.02.2022 г.

Действительно до:

18.02.2027 г.

Заместитель Министра - Главный государственный санитарный врач Республики Беларусь



А.А. Тарасенко

Филипович ТВ



№ 0033213



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.112092

Настоящее удостоверение выдано

Professional Derma SA, ШВЕЙЦАРИЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Имплантаты инъекционные интрадермальные: имплантат JALUPRO PLUS;
см. приложение, всего номеров регистрации - 3

Тип: изделия медицинского назначения

Производитель: Professional Derma SA, ШВЕЙЦАРИЯ. Адрес: Riva Caccia 1/d, 6900, Lugano, Switzerland

Производственная площадка: НКМА Italia S.p.A., ИТАЛИЯ. Адрес: Viale Certosa, 10, 27100, Pavia

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с инструкцией по использованию

Регистрационный номер: ИМ-7.1200048-2203

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:
21.06.2022 г.

Действительно до:
21.06.2027 г.

Заместитель Министра



Б. Н. Андросюк
Грушковская ЛВ

№ 0034400



ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.112092

Всего наименований: 3 Страница: 2 Страниц: 2

Изготовитель: Professional Derma SA, ШВЕЙЦАРИЯ

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
1	Мн-7.1200048-2203	Имплантаты инъекционные интрадермальные: имплантат JALUPRO PLUS
2	Мн-7.1200048/7.002-2203	Имплантаты инъекционные интрадермальные: имплантат JALUPRO SUPER HYDRO
3	Мн-7.1200048/7.003-2203	Имплантаты инъекционные интрадермальные: имплантат JALUPRO YOUNG EYE

Всего наименований: 3

КОПИЯ
ВЕРНА
ВЕРНА

Заместитель Министра

Частное предприятие
* «Ренессанс Медикал» *
Для доверенных лиц
Минская Республика Беларусь
бухгалтер
Юргелова



Адрес: г. Минск, пр. Мухоморова, д. 10

тел. (017) 3975149, 39754778, 3998344; факс 2525358



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ
ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



Заявитель Общество с ограниченной ответственностью "БАРРИАЛ"

Место нахождения: 196240, Россия, город Санкт-Петербург, проезд 7-й Предпортовый, дом 14, литер Г
Адрес места осуществления деятельности: 198216, Россия, город Санкт-Петербург, проспект Ленинский, дом 139, Основной государственный регистрационный номер 1097847148618
в лице генерального директора Симонова Вячеслава Васильевича

заявляет, что Средства косметические для ухода за кожей: гель для лица, гель для тела для наружного применения, торговая марка: "Light Frost"

Изготовитель Общество с ограниченной ответственностью "БАРРИАЛ"

Место нахождения: 196240, Россия, город Санкт-Петербург, проезд 7-й Предпортовый, дом 14, литер Г
Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 198216, Россия, город Санкт-Петербург, проспект Ленинский, дом 139

Продукция изготовлена в соответствии с требованиями ГОСТ 31695-2012 "Гели косметические. Общие технические условия"

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 3304990000

Серийный выпуск

соответствует требованиям

ТР ТС 009/2011 "О безопасности парфюмерно-косметической продукции"

Декларация о соответствии принята на основании

протокола испытаний № 247Л/З-28.06/23 от 28.06.2023 Испытательной лаборатории «LIGHT GROUP»

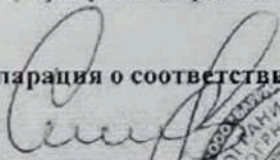
Испытательного центра «CERTIFICATION GROUP», уникальный номер записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц RA.RU.21AI63

Схема декларирования соответствия: Зд

Дополнительная информация

ГОСТ Р 52952-2008. Условия хранения продукции в соответствии с требованиями ТР ТС 009/2011 "О безопасности парфюмерно-косметической продукции". Срок годности указан в прилагаемой к продукции товаросопроводительной документации и/или на упаковке и/или каждой единице продукции. Декларация соответствия распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения: 15.06.2023 года.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 29.06.2028 включительно.


(подпись)

Симонов Вячеслав Васильевич

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-РУ.РА05.В.08356/23

Дата регистрации декларации о соответствии: 03.07.2023





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.104641/2111

Настоящее удостоверение выдано

Skin Tech Pharma Group, S.L., ИСПАНИЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HA WHITENING;

см. приложение, всего номеров регистрации - 11

Тип: изделия медицинского назначения

Производитель:

Skin Tech Pharma Group, S.L., ИСПАНИЯ. Адрес: C/Pla de l'Estany, 29, 17486 Castello d'Empuries, Girona

Производственная площадка:

Skin Tech Pharma Group, S.L., ИСПАНИЯ. Адрес: C/Pla de l'Estany, 29, 17486 Castello d'Empuries, Girona

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

в соответствии с инструкцией по использованию, для реализации в аптечных организациях, специализированных предприятиях по продаже медицинской техники, медицинскому применению в медицинских учреждениях, имеющих лицензию на данный вид медицинской деятельности

Регистрационный номер: **Мн-7.117806/7.029-2108**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации:

30.11.2021 г.

Действительно до
бессрочно

Заместитель Министра



Андросюк

куприянова ТВ

№ 0032741

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ № ИМ-7.104641/2111

Всего наименований:

11

Страница: 2

Страниц: 3

Изготовитель: Skin Tech Pharma Group, S.L., ИСПАНИЯ

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
1	Мн-7.117806/7.029	Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HA WHITENING в составе: - флакон 3мл - упаковка: флакон 3мл x 6 штук
2	Мн-7.117806/7.030	Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HA EYES в составе: - ампула 1,5 мл - упаковка: ампула 1,5 мл x 12 штук
3	Мн-7.117806/7.031	Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HA INJECTABLE в составе: - флакон 5мл - упаковка: флакон 5мл x 6 штук
4	Мн-7.117806/7.032	Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HA SKIN RELAX WITH BoNIA 568 в составе: - флакон 3мл - упаковка: флакон 3мл x 6 штук
5	Мн-7.117806/7.033	Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HA TENSOR LIFT в составе: - флакон 5мл - упаковка: флакон 5мл x 6 штук
6	Мн-7.117806/7.034	Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HYALIFT 35 в составе: - флакон 5 мл - шприц 3мл - упаковка: флакон 5мл x 6 штук
7	* Мн-7.117806/7.035	Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HYALIFT 75 в составе: - флакон 5 мл - шприц 3мл

КОПИЯ
ВЕРНА



Бухгалтер



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.104641/2111

Всего наименований: 11

Страница: 3

Страниц: 3

Изготовитель: Skin Tech Pharma Group, S.L., ИСПАНИЯ

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
---	-------------------	--

- упаковка: флакон 5мл x 6 штук

8 | Мн-7.117806/7.036 | Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HYALIFT 75 PROACTIVE

в составе:

- флакон 5 мл

- шприц 3мл

- упаковка: флакон 5мл x 6 штук

9 | Мн-7.117806/7.037 | Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии волосистой части кожи головы на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты XL HAIR

в составе:

- флакон 5мл

- упаковка: флакон 5мл x 6 штук

10 | Мн-7.117806/7.038 | Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HA CELLUTRIX

в составе:

- флакон 10мл

- упаковка: флакон 10мл x 6 штук

11 | Мн-7.117806/7.039 | Растворы стерильные для внутридермальных инъекций: препарат для 2108 мезотерапии лица и тела на основе нестабилизированной гиалуроновой кислоты RRS HA STRIMATRIX

в составе:

- флакон 10мл

- упаковка: флакон 10мл x 6 штук

Всего наименований: 11

Заместитель Министра



0032742
Б. П. Андросюк