



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 октября 2021 года № РЗН 2020/12410

На медицинское изделие

Аппарат медицинский лазерный диодный AROMA GRAND

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ДОКТОР ЭСТЕТИК"

(ООО "Д-Р ЭСТЕТИК"), Россия,

**115583, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Орехово-Борисово Южное,
Каширское ш., д. 65, к. 1, помещ. V**

Производитель

"ДЭДЖУ МЕДИТЕК ИНЖИНИРИНГ КО., ЛТД.", Корея,

**DAEJU MEDITECH ENGINEERING CO., LTD., 501, HausD Sejong Tower, 26,
Seongsu-il-ro 10-gil, Seongdong-gu, Seoul, Republic of Korea**

Место производства медицинского изделия

**DAEJU MEDITECH ENGINEERING CO., LTD., #501-505, HausD Sejong Tower,
26, Seongsu-il-ro 10-gil, Seongdong-gu, Seoul, Republic of Korea**

Номер регистрационного досье № РД-44672/62288 от 07.10.2021

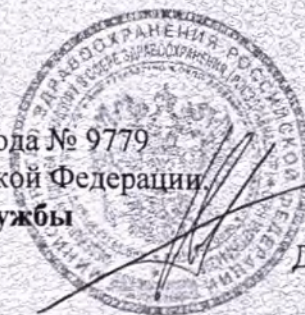
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.140

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 октября 2021 года № 9779
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0059421

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 октября 2021 года № РЗН 2020/12410

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат медицинский лазерный диодный AROMA GRAND, в составе:

1. Аппарат медицинский лазерный диодный AROMA GRAND - 1 шт.
2. Манипула - 1 шт.
3. Держатель для кабеля манипулы - 1 шт.
4. Кабель питания - 1 шт.
5. Воронка - 1 шт.
6. Клапан для воронки - 1 шт.
7. Заглушка дверного прерывателя - 1 шт.
8. Ключ - 2 шт.
9. Руководство пользователя на бумажном носителе - 1 шт.
10. Лист параметров (протокол) на бумажном носителе - 1 шт.
11. Очки для врача - 1 шт.
12. Очки для пациента - 1 шт.

Принадлежности:

1. Набор для тестирования аппарата, в составе:
 - 1.1. 8-контактный коннектор - 1 шт.
 - 1.2. Трубка для деионизированной воды - 1 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0090168