



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 апреля 2023 года № РЗН 2023/20060

На медицинское изделие

Аппарат косметологический Endospheres Therapy AK Sensor Face

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Феникс Груп СРЛ", Италия,

Fenix Group SRL, 65015, Montesilvano (Pescara), Via V. Agostinone 9 - Italy

Производитель

"Феникс Груп СРЛ", Италия,

Fenix Group SRL, 65015, Montesilvano (Pescara), Via V. Agostinone 9 - Italy

Место производства медицинского изделия

**Fenix Group SRL, Strada lungofino, 187 - C/O IBISCO CORPO B9/B10 65013 Citta
Sant' Angelo (PE), Italy**

Номер регистрационного досье № РД-53962/106395 от 09.01.2023

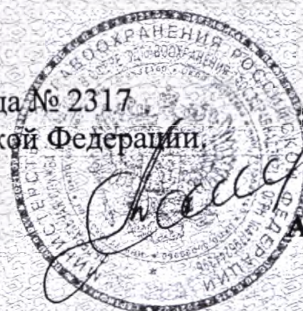
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.21.150**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 апреля 2023 года № 2317,
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0071648

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 апреля 2023 года

№ РЗН 2023/20060

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат косметологический Endospheres Therapy AK Sensor Face, в составе:

1. Блок аппарата основной.
2. Кабель сетевой.
3. Манипула FACE.
4. Манипула M.A.S.
5. Манипула Micol.
6. Инструмент для снятия крышки манипулы.
7. Руководство по эксплуатации.

Е

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0118123