



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 августа 2023 года № РЗН 2023/20954

На медицинское изделие

Прибор физиотерапевтический для электростимуляции Perfect Mama+

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "Пенткрофт Фарма"

(ЗАО "Пенткрофт Фарма"), Россия,

129110, Москва, пр-кт Мира, д. 68, стр. 2, ком. 1

Производитель

"ТенсКэа Лтд.", Соединенное Королевство,

TensCare Ltd., 9 Blenheim Road, Epsom, Surrey, KT19 9BE, United Kingdom

Место производства медицинского изделия

TensCare Ltd., 9 Blenheim Road, Epsom, Surrey, KT19 9BE, United Kingdom

Номер регистрационного досье № РД-54877/107696 от 01.03.2023

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **26.60.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 августа 2023 года № 5623
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0073125

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 августа 2023 года № РЗН 2023/20954

Лист 1

На медицинское изделие

Прибор физиотерапевтический для электростимуляции Perfect Mama+, в составе:

1. Провод соединительный одноканальный - 2 шт.
2. Батарейки тип «АА» - 2 шт.
3. Сумка на молнии - 1 шт.
4. Электроды 50x100 мм - 4 шт.
5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0126073