



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 мая 2024 года № РЗН 2024/22657

На медицинское изделие

Аппарат микроигльчатый радиочастотный DoubleTite

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу 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

"АГНЕС МЕДИКАЛ КО. ЛТД.", Республика Корея,
AGNES MEDICAL CO. LTD., #502, Cocoplaza, 20, Seohyeon-ro, 210beon-gil,
Bundang-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

AGNES MEDICAL CO. LTD., 20, Seohyeon-ro, 210beon-gil, Bundang-gu,
Seongnam-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea

Номер регистрационного досье № РД-59360/98882 от 05.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 17 мая 2024 года № 2866
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0078999

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 мая 2024 года

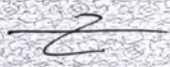
№ РЗН 2024/22657

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат микроигльчатый радиочастотный DoubleTite, в составе:

1. Основной блок аппарата DoubleTite - 1 шт.
2. Манипула - 1 шт.
3. Кабель питания с адаптером - 1 шт.
4. Держатель манипулы - 1 шт.
5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
6. Пластина электрода заземляющая - 1 шт.
7. Держатель-переходник для шприца 3 мл - не более 20 шт. (при необходимости).
8. Держатель-переходник для шприца 1 мл - не более 20 шт. (при необходимости).
9. Шток инжектора для шприца 1 мл - не более 50 шт. (при необходимости).
10. Шток инжектора для шприца 3 мл - не более 50 шт. (при необходимости).
11. Картриджи RF сменные стерильные RO-42 - не более 50 шт. (при необходимости).
12. Картриджи RF инъекционные сменные стерильные HMN-15 - не более 50 шт. (при необходимости).
13. Направляющий охлаждающий наконечник - 1 шт.
14. Педаль управления - 1 шт.
15. Консольная тележка - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0141849