



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 июля 2024 года № ФСР 2011/12570

На медицинское изделие

Активаторы эндоназальные послеоперационные "Ноуз-Фит" ("Nose-Fit")
по ТУ 9393-001-90529879-2011 в следующих исполнениях: В; R; L

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Айсенс Групп"
(ООО "Айсенс Групп"), Россия,
109341, Москва, ул. Верхние Поля, д. 4, кв. 158

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Айсенс Групп"
(ООО "Айсенс Групп"), Россия,
109341, Москва, ул. Верхние Поля, д. 4, кв. 158

Место производства медицинского изделия

ООО "Айсенс Групп", Россия, 399870, Липецкая обл., р-н Лев-Толстовский,
с/п Лев-Толстовский сельсовет, п. Лев Толстой, ул Садовая, д. 3, эт. 2, помещ. 2

Номер регистрационного досье № РД-63453/34029 от 02.07.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.150

приказом Росздравнадзора от 12 июля 2024 года № 4033
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0077392