



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 декабря 2017 года № РЗН 2016/3863

На медицинское изделие
Аппарат компрессионной микровибрации Endospheres Therapy (Эндосфера терапия)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Феникс С.Р.Л., Италия,
Fenix S.R.L., 65015, Montesilvano (Pescara), via Dante, 12, Italy

Производитель
"Феникс С.Р.Л., Италия,
Fenix S.R.L., 65015, Montesilvano (Pescara), via Dante, 12, Italy

Место производства медицинского изделия
Fenix S.R.L., 65015, Montesilvano (Pescara), via Cavallotti, 18, Italy

Номер регистрационного досье № РД-20415/73163 от 20.12.2017

Вид медицинского изделия 182590

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.21.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2017 года № 10888
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0033894

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 декабря 2017 года

№ РЗН 2016/3863

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат компрессионной микровибрации Endospheres Therapy (Эндосфера терапия):

варианты исполнения:

1. АК Sensor.
2. АК Sensor body.

2

Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
rosdravnadzor.gov.ru

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0041876