



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 августа 2019 года № РЗН 2019/8129

На медицинское изделие

Аппарат для ультразвукового лифтинга, варианты исполнения: Liftera-A,
Liftera-P

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ГК СпортМедИмпорт"
(ООО "Группа компаний СпортМедИмпорт"), Россия,
199004, Санкт-Петербург, 4-я линия В.О., д. 13, помещ. 9

Производитель

"АСТЕРАСИС Ко., Лтд.", Республика Корея,
ASTERASYS Co., Ltd., 902, (Medical device support center), 200, Gieopdosi-ro,
Jijeongmyeon, Wonju-si, Gangwon-do, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

ASTERASYS Co., Ltd., 902, 200, Gieopdosi-ro, Jijeong-myeon, Wonju-si, Gangwon-do
Korea

Номер регистрационного досье № РД-28433/38107 от 01.08.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.150

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложения на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 августа 2019 года № 6393
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0044628