



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 декабря 2023 года № РЗН 2023/21702

На медицинское изделие

Аппарат радиочастотный дерматологический Oligio

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"МедиПоинт корпорейшен", Корея,

MediPoint corporation, 10F, 1002-66, 26, Byeollaejungang-ro, Namyangju-si,

Gyeonggi-do, Republic of Korea

Производитель

"ВОН ТЕК Ко., Лтд.", Корея,

WON TECH Co., Ltd., 64 Techno 8-ro, Yuseong-gu, Daejeon, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

WON TECH Co., Ltd., 64 Techno 8-ro, Yuseong-gu, Daejeon, Republic of Korea

Номер регистрационного досье № РД-57311/51485 от 08.08.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.130

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 декабря 2023 года № 9193
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0056084

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 декабря 2023 года № РЗН 2023/21702

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат радиочастотный дерматологический Oligio, в составе:

1. Основной блок - 1 шт.
2. Манипула - 1 шт.
3. Возвратный электрод, 10 шт./уп. - не более 100 уп.
4. Кабель возвратного электрода - 1 шт.
5. Радиочастотный наконечник манипулы (F-4.0) - не более 1000 шт.
6. Радиочастотный наконечник манипулы (E-0.25) - не более 1000 шт.
(при необходимости).
7. Кабель питания - 1 шт.
8. Газ охлаждающий - не более 1000 шт. (при необходимости).
9. Контактная жидкость - не более 1000 шт. (при необходимости).
10. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0135557