

# MedDESA

Клиника дерматологии и косметологии · Сочи

## Лицензия и регистрационные удостоверения

Документы, подтверждающие право клиники на медицинскую деятельность и допуск используемого оборудования к применению в России.

| ДОКУМЕНТ                                                                                                      | НОМЕР                    | ДАТА       | СТР. |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|------------|------|
| <b>Лицензия на медицинскую деятельность</b><br>Выписка из реестра лицензий · Министерство здравоохранения Кра | ЛО-23-01-015331          | 21.12.2021 | 2    |
| <b>Medhitech QS 3000</b><br>Регистрационное удостоверение · Росздравнадзор · аппарат лазер                    | РЗН 2019/9169            | 30.12.2021 | 3    |
| <b>Melsytech Magic One</b><br>Регистрационное удостоверение · Росздравнадзор · прибор лазерн                  | РЗН 2021/15803           | 18.11.2021 | 4    |
| <b>ЛАТУС-Т</b><br>Регистрационное удостоверение · Росздравнадзор · ООО «Аткус»                                | ФСР 2010/09207           | 13.11.2010 | 5    |
| <b>ЛАХТА-МИЛОН</b><br>Регистрационное удостоверение · Росздравнадзор · ООО «Квалитек                          | ФСР 2010/09641           | 11.09.2020 | 6    |
| <b>Косметологическое оборудование</b><br>Декларация о соответствии ЕАЭС · ООО «ТУАВИТА» · VitaBodyShape       | ТР ТС 004/2011, 020/2011 | —          | 7    |



**Выписка**

**из реестра лицензий по состоянию на 11:51 21.12.2021 г.**

1. Статус лицензии: действует;
2. Регистрационный номер лицензии: ЛО-23-01-015331;
3. Дата предоставления лицензии: 21.12.2021;
4. Лицензирующий орган: Министерство здравоохранения Краснодарского края;
5. Полное и (в случае, если имеется) сокращённое наименование, в том числе фирменное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица:

Полное наименование - Общество с ограниченной ответственностью «ДЕСА+»;

Сокращённое наименование - ООО «ДЕСА+»;

ОПФ - Общество с ограниченной ответственностью;

Адрес места нахождения - 354054, Россия, Краснодарский край, г. Сочи, ул.

Ясногорская, д. 5, кв. 14;

ОГРН - 1192375006031;

6. Идентификационный номер налогоплательщика: 2367007340;
7. Лицензируемый вид деятельности: Медицинская деятельность (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково»);
8. Адреса мест осуществления лицензируемого вида деятельности с указанием выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих лицензируемый вид деятельности:  
354000, Краснодарский край, г. Сочи, Хостинский район, ул. Транспортная, 65, помещение №70  
выполняемые работы, оказываемые услуги:  
Приказ 866н;  
При оказании первичной медико-санитарной помощи организуются и выполняются следующие работы (услуги):  
при оказании первичной доврачебной медико-санитарной помощи в амбулаторных условиях по:  
медицинскому массажу;  
сестринскому делу;  
сестринскому делу в косметологии;  
при оказании первичной специализированной медико-санитарной помощи в амбулаторных условиях по:  
дерматовенерологии;  
косметологии;



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 30 декабря 2021 года № РЗН 2019/9169

На медицинское изделие  
**Аппарат медицинский лазерный неодимовый, модель QS 3000 торговой марки Medhitech по ТУ 26.60.13-001-61002987-2017**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Медхайтек" (ООО "Медхайтек"),  
Россия, 346782, Ростовская обл., г. Азов, ул. Привокзальная, д. 12, кв. 63**

Производитель  
**Общество с ограниченной ответственностью "Медхайтек" (ООО "Медхайтек"),  
Россия, 346782, Ростовская обл., г. Азов, ул. Привокзальная, д. 12, кв. 63**

Место производства медицинского изделия  
**Beijing Shijizhengfang Science & Technology Development Co., Ltd., Room 311,  
Three Gorges Merchant Building, No.11 Jiuxian, Bridge Road Jia, Chaoyang District,  
Beijing, China**

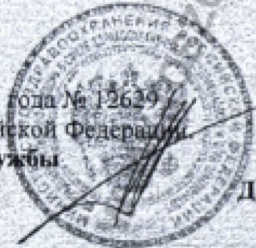
Номер регистрационного досье № РД-46416/81740 от 23.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **26.60.13.170**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2021 года № 12629  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

  
**Д.Ю. Павлюков**  
0062058



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

**от 18 ноября 2021 года № РЗН 2021/15803**

На медицинское изделие  
**Прибор лазерный медицинский косметологический "Magic One"**  
по ТУ 26.60.13-006-25560467-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "МеЛСиТек"**  
(ООО "МеЛСиТек"), Россия,  
606000, Нижегородская область, г. Дзержинск, Игумновское ш., д. 11Д, офис 9

Производитель  
**Общество с ограниченной ответственностью "МеЛСиТек"**  
(ООО "МеЛСиТек"), Россия,  
606000, Нижегородская область, г. Дзержинск, Игумновское ш., д. 11Д, офис 9

Место производства медицинского изделия  
**ООО "МеЛСиТек", Россия, 606000, Нижегородская область, г. Дзержинск,  
Игумновское ш., д. 11Д**

Номер регистрационного досье № РД-39718/9482 от 01.03.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **26.60.13.170**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 ноября 2021 года № 10851  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

  
**А.В. Самойлова**  
**0058261**



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

**№ ФСР 2010/09207**  
от 13 ноября 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Аткус", (ООО "Аткус"),**  
Россия, 194156, Санкт-Петербург, проспект Энгельса, д. 27, корпус 5,  
литер А  
и подтверждает, что медицинское изделие  
**Аппарат лазерный медицинский ЛАТУС-Т по ТУ 9444-004-73349420-2010**  
производства  
**Общество с ограниченной ответственностью "Аткус" (ООО "Аткус"),**  
Россия, 194156, Санкт-Петербург, проспект Энгельса, д. 27, корпус 5,  
литер А  
место производства:  
Россия, 194156, Санкт-Петербург, проспект Энгельса, д. 27, корпус 5,  
литер А

класс потенциального риска 2а ОКП 94 4420

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 60713 от 14.09.2010

приказом Росздравнадзора от 13 ноября 2010 года № 10451-Пр/10  
и приказом от 23 июля 2013 года № 3409-Пр/13 в замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения  М.А. Мурашко

**0001979**



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 сентября 2020 года № ФСР 2010/09641

На медицинское изделие  
Аппарат лазерный хирургический фотодинамического и гипертермического режимов воздействия, программируемый "ЛАХТА-МИЛОН" по ТУ 26.60.13-003-78932271-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Обществу с ограниченной ответственностью "КВАЛИТЕК"  
(ООО "КВАЛИТЕК"), Россия, 105264, Москва, ул. 10-я Парковая, д. 18, офис 46

Производитель  
Общество с ограниченной ответственностью "КВАЛИТЕК"  
(ООО "КВАЛИТЕК"), Россия, 105264, Москва, ул. 10-я Парковая, д. 18, офис 46

Место производства медицинского изделия  
ООО "КВАЛИТЕК", Россия, 195009, Санкт Петербург, ул. Комсомола, д. 1, помещ. 1Н, лит. С, помещ. 12

Номер регистрационного досье № РД-34713/41051 от 17.07.2020

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 11 сентября 2020 года № 8336  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0049026

**ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ  
ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ**



**Заявитель** Общество с ограниченной ответственностью "ТУАВИТА"

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности: Россия, Москва, 117105, набережная Новоданиловская, дом 4, этаж 4/офис 2, основной государственный регистрационный номер: 1155476131359, номер телефона: +79150903737, адрес электронной почты: mmatveev@pelsar.ru

**в лице** Директора Матвеева Максима Павловича

**заявляет, что** Оборудование косметическое, не медицинского и не бытового назначения: аппараты для салонов красоты, модель: «TuaRen», «AquaJetPeel», «CrioVita», «NeoVitaLaser», «Pelsar», «SmasSystem», «Viavens», «VitaBodyShape», «LaserDAN», «EpiVitaLight», «SoftNeedle»

**изготовитель** Общество с ограниченной ответственностью "ТУАВИТА". Место нахождения и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Россия, Москва, 117105, набережная Новоданиловская, дом 4, этаж 4/офис 2.

Продукция изготовлена в соответствии с ГОСТ 30804.3.2-2013.

Код ТН ВЭД ЕАЭС 9019. Серийный выпуск

**соответствует требованиям**

Технического регламента Таможенного союза "О безопасности низковольтного оборудования" (ТР ТС 004/2011), Технического регламента Таможенного союза "Электромагнитная совместимость технических средств" (ТР ТС 020/2011)

**Декларация о соответствии принята на основании**

Протоколов испытаний № BEVOR-YV, JFVEJ-TT, VLOJB-ZA, LHBBZ-LE, CQVAQ-UI, THFWE-RL, ESPQX-GE, ULYTV-EJ, OMOLU-TL, QSZDH-OW, AJAIL-MD, KMXGG-QH, NBZUJ-LC, ITZQC-NP, XTEJK-JS, MOINO-AJ, JQPVG-UZ, VUEQP-VT, APSWS-GA, WFCWP-XJ, QSJZZ-YB, WLFDS-JQ от 02.06.2021 года, выданных Испытательной Лабораторией «Контроль Безопасности» Общества с ограниченной ответственностью «РУСТЕСТ», аттестат аккредитации РОСС RU.32093.04КЕ0-015. Схема декларирования 1д

**Дополнительная информация**

ГОСТ 12.2.007.0-75 Система стандартов безопасности труда. Изделия электротехнические. Общие требования безопасности; ГОСТ 30804.6.2-2013 (IEC 61000-6-2:2005) Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к электромагнитным помехам технических средств, применяемых в промышленных зонах. Требования и методы испытаний, раздел 8; ГОСТ 30804.6.4-2013 (IEC 61000-6-4:2006) Совместимость технических средств электромагнитная. Электромагнитные помехи от технических средств, применяемых в промышленных зонах. Нормы и методы испытаний, разделы 4, 6–9. Условия хранения продукции в соответствии с ГОСТ 15150-69 "Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды", Срок хранения (срок годности) указан в прилагаемой к продукции товаросопроводительной и/или эксплуатационной документации.

**Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 03.06.2026 включительно**



Матвеев Максим Павлович  
(Ф.И.О. заявителя)

**Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-РУ.РА01.В.13408/21**

**Дата регистрации декларации о соответствии: 04.06.2021**