



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 08 ноября 2022 года № РЗН 2022/18742

На медицинское изделие

**Электростимулятор чрескожный NEURODENS-AXIS (НЕЙРОДЭНС-АКСИС)  
по ТУ 26.60.13-034-44148620-2022**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ТРОНИТЕК"**

**(ООО "ТРОНИТЕК"), Россия,**

**620147, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Академика Постовского, д. 15**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "ТРОНИТЕК"**

**(ООО "ТРОНИТЕК"), Россия,**

**620147, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Академика Постовского, д. 15**

Место производства медицинского изделия

Номер регистрационного досье № РД-52109/74896 от 16.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **26.60.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 ноября 2022 года № 10547  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**А.В. Самойлова**

**0068579**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 ноября 2022 года № РЗН 2022/18742

Лист 1

На медицинское изделие

**Электростимулятор чрескожный NEURODENS-AXIS (НЕЙРОДЭНС-АКСИС)**  
по ТУ 26.60.13-034-44148620-2022, в составе:

1. Электростимулятор чрескожный NEURODENS-AXIS (НЕЙРОДЭНС-АКСИС) - 1 шт.
2. Кабель USB Type-A - USB Type-C - 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0108697