



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 января 2023 года № РЗН 2023/19433

На медицинское изделие

Электростимулятор чрескожный НЕЙРОДЭНС-АРТРО по ТУ 26.60.13-033-44148620-2022

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

ООО "ТРОНИТЕК", Россия, 620147, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Академика Постовского, д. 15

Номер регистрационного досье № РД-53472/98990 от 09.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 26.60.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 января 2023 года № 432
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0070159

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 января 2023 года № РЗН 2023/19433

Лист 1

На медицинское изделие

Электростимулятор чрескожный НЕЙРОДЭНС-АРТРО по ТУ 26.60.13-033-44148620-2022, в составе:

1. Электростимулятор чрескожный НЕЙРОДЭНС-АРТРО - 1 шт.
2. Кабель USB Type-A - USB Type-C - 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0114883