



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 23 ноября 2022 года № РЗН 2022/18862

На медицинское изделие  
Электромагнитный стимулятор NEURO MS

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Общество с ограниченной ответственностью "ПРОФ ФАРМ"  
(ООО "ПРОФ ФАРМ"), Россия,  
109559, Москва, ул. Верхние поля, д. 45, к. 4

Производитель  
"Мр Инк.", Корея,  
MR Inc., # 619, 620, 6F, TawonTakra 5, 555, Byeolmang-ro, Danwon-Gu,  
Ansan-City, Gyeonggi-do, Korea

Место производства медицинского изделия  
MR Inc., # 619, 620, 6F, TawonTakra 5, 555, Byeolmang-ro, Danwon-Gu,  
Ansan-City, Gyeonggi-do, Korea

Номер регистрационного досье № РД-46817/92638 от 13.01.2022

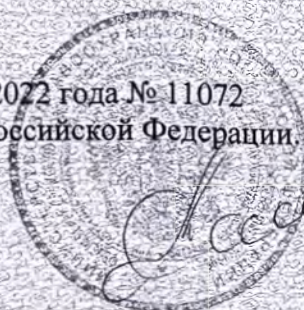
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 26.60.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 ноября 2022 года № 11072  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0067429

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 ноября 2022 года

№ РЗН 2022/18862

Лист 1

На медицинское изделие

**Электромагнитный стимулятор NEURO MS**, в составе:

1. Основной корпус, модель NEURO MS - 1 шт.
2. Кабель питания, длина 1850 мм - 1 шт.
3. Кольцевой датчик Ø170 мм - 1 шт.
4. Руководство пользователя - 1 шт.

Принадлежности:

1. Держатель, длина 850 мм - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0109491