



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 2а

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.

З



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0108397