



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 апреля 2023 года № РЗН 2023/20104

На медицинское изделие

Электростимулятор чрескожный НЕЙРОДЭНС-РЕФЛЕКСО по ТУ 26.60.13-035-44148620-2022

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-54421/108815 от 26.01.2023

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 18 апреля 2023 года № 2430
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0071615

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 апреля 2023 года

№ РЗН 2023/20104

Лист 1

На медицинское изделие

Электростимулятор чрескожный НЕЙРОДЭНС-РЕФЛЕКСО по ТУ 26.60.13-035-44148620-2022, в составе:

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

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0121786