



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 февраля 2024 года № РЗН 2024/21968

На медицинское изделие

Стимулятор электромагнитный, модель: UI CUBE

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Инфомед-Нейро"

(ООО "Инфомед-Нейро"), Россия,

125445, Москва, Ленинградское ш., д. 69, к. 1, помещ. 1, эт. 1, ком. 50

Производитель

"РЕМЕД Ко., Лтд.", Республика Корея,

REMEDI Co., Ltd., 301-303, Migun Techno World II, 187, Techno 2-ro, Yuseong-gu,
Daejeon, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-58638/86800 от 26.10.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.160

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 февраля 2024 года № 655
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0075176

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 февраля 2024 года № РЗН 2024/21968

Лист 1

На медицинское изделие

Стимулятор электромагнитный, модель: UI CUBE, в составе:

1.1. Стимулятор электромагнитный, модель: UI CUBE.

1.2. Шнур питания.

1.3. Руководство по эксплуатации.

Место производства:

1. REMED Co., Ltd, R&D Center 84, Osongsaengmyeong 2-ro, Osong-eup, Heungdeok-gu, Cheongju-si Chungcheongbuk-do 28161, Republic of Korea.

2. REMED Co., Ltd., 301~303, Migun Techno World II 187, Techno 2-ro, Yuseong-gu, Daejeon, 34025, Republic of Korea.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0135079