



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 января 2024 года № РЗН 2024/21886

На медицинское изделие
Электрод аналитический Сопох® для ЭЭГ

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Фрезениус Каби АГ", Германия,
Fresenius Kabi AG, Else-Kröner-Str. 1, 61346 Bad Homburg, Germany

Производитель
"Фрезениус Каби АГ", Германия,
Fresenius Kabi AG, Else-Kröner-Str. 1, 61346 Bad Homburg, Germany

Место производства медицинского изделия
Fresenius Kabi (Nanchang) CO., Ltd., Qin Lan Road Nanchang Economic &
Technological Development Zone 330013 Nanchang, Jiangxi Province,
People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-59596/103564 от 18.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.121

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 января 2024 года № 95
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0074944

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 января 2024 года № РЗН 2024/21886

Лист 1

На медицинское изделие

Электрод аналитический Сопох® для ЭЭГ, в вариантах исполнения:

I. Электрод аналитический Сопох® для ЭЭГ, в составе:

1. Conox Sensor в индивидуальной упаковке - 50 уп./кор., в составе:

1.1. Conox Sensor - 1 шт./1 уп.

1.2. Наждачная бумага «Trace Prep» - 1 шт./1 уп.

2. Инструкция по эксплуатации - 1 шт./кор.

II. Электрод аналитический педиатрический Сопох® для ЭЭГ, в составе:

1. Conox Pediatric Sensor в индивидуальной упаковке - 50 уп./кор., в составе:

1.1. Conox Pediatric Sensor - 1 шт./1 уп.

1.2. Наждачная бумага «Trace Prep» - 1 шт./1 уп.

2. Инструкция по эксплуатации - 1 шт./кор.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова