



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 июля 2021 года № ФСР 2010/08419

На медицинское изделие
Портативный носимый прибор для контроля инъекций, проведения сеансов
БОС-тренинга и физиотерапевтической нейромюстимуляции "МИСТ"
по ТУ 9444-005-12152519-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью научно-медицинская фирма
"Нейротех" (ООО НМФ "Нейротех"), Россия,
347905, Ростовская обл., г. Таганрог, ул. Дзержинского, д. 119-А

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью научно-медицинская фирма
"Нейротех" (ООО НМФ "Нейротех"), Россия,
347905, Ростовская обл., г. Таганрог, ул. Дзержинского, д. 119-А

Место производства медицинского изделия
ООО НМФ "Нейротех", Россия, 347905, Ростовская обл., г. Таганрог,
ул. Дзержинского, д. 119-А

Номер регистрационного досье № РД-42320/31228 от 24.06.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.121

приказом Росздравнадзора от 12 июля 2021 года № 0469
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



0058189