



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 13 июля 2021 года № ФСР 2011/10059

На медицинское изделие
Анализатор электронейромиографический "Синапсис"
по ТУ 9442-003-12152519-2007

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-42319/31242 от 24.06.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.119

приказом Росздравнадзора от 13 июля 2021 года № 6501
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0058188