



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 № 6469
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков



0058189