



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 марта 2020 года № РЗН 2020/9780

На медицинское изделие

Аппарат для магнитотерапии Магнит-М-1000-"Мед ТеКо"
по ТУ 26.60.13-038-56812193-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед ТеКо" (ООО "Мед ТеКо"),
Россия, 141009, Московская область, г. Мытищи, Олимпийский пр-кт, д. 16,
корп. 2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед ТеКо" (ООО "Мед ТеКо"),
Россия, 141009, Московская область, г. Мытищи, Олимпийский пр-кт, д. 16,
корп. 2

Место производства медицинского изделия

ООО "Мед ТеКо", 141009, Россия, Московская область, г. Мытищи,
Олимпийский пр-кт, д. 16, корп. 2

Номер регистрационного досье № РД-28660/50293 от 16.08.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.160

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 марта 2020 года № 2103
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.В. Пархоменко

0047865

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 марта 2020 года

№ РЗН 2020/9780

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат для магнитотерапии Магнит-М-1000-"Мед ТеКо"
по ТУ 26.60.13-038-56812193-2019, в составе:

1. Электронный блок - 1 шт.
2. Индуктор №1 (соленоид) - 1 шт.
3. Индуктор №2 (соленоид) - 1 шт.
4. Индуктор №3 (поясной) - 1 шт.
5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Л



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

Д.В. Пархоменко

0066652