



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 декабря 2023 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 обл., г.о. Мытищи, г. Мытищи, Олимпийский пр-кт,
д. 16, к. 2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью **"Мед ТеКо"**
(ООО "Мед ТеКо"), Россия,

141009, Московская обл., г.о. Мытищи, г. Мытищи, Олимпийский пр-кт,
д. 16, к. 2

Место производства медицинского изделия

ООО "Мед ТеКо", Россия, 141009, Московская обл., г.о. Мытищи, г. Мытищи,
Олимпийский пр-кт, д. 16, к. 2

Номер регистрационного досье № РД-58850/89453 от 07.11.2023

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 14 декабря 2023 года № 9172
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0074707



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 декабря 2023 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.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0135645