



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04.02.2011 № ФСР 2011/09988

На медицинское изделие

Аппарат стимуляции и электротерапии многофункциональный портативный АСЭтМ-01/6-
"ЭЛЭСКУЛАП-Мед ТеКо" по ТУ 9444-013-56812193-2005

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Мед ТеКо"

Производитель

ООО "Мед ТеКо"

Место производства медицинского изделия

141006, Россия, Московская область, Мытищинский район, г. Мытищи, Олимпийский
проспект, д.16, корп.2

Номер регистрационного досье № ФСР 2011/09988

Вид медицинского изделия: 181070

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 94 4410

Приказом Росздравнадзора от 04.02.2011. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись