



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 августа 2015 года № ФСР 2007/00770

На медицинское изделие

Электроды для низкочастотных электротерапевтических процедур,
одноразовые, поверхностные - "ИНИСС-мед" по ТУ 9398-003-50034180-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью ООО "ИНИСС-мед"

("ИНИСС-мед"), Россия,

195196, Санкт-Петербург, ул. Таллинская, д. 7, литер О

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью ООО "ИНИСС-мед"

("ИНИСС-мед"), Россия,

195196, Санкт-Петербург, ул. Таллинская, д. 7, литер О

Место производства медицинского изделия

195196, Санкт-Петербург, ул. Таллинская, д. 7, литер О,

помещения 49-51, 59, 62-67, 69, 53, 241.

Номер регистрационного досье № РД-8004/35113 от 27.07.2015

Вид медицинского изделия 108110

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9890

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 августа 2015 года № 5614

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0013714

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 августа 2015 года № ФСР 2007/00770

Лист 1

На медицинское изделие

Электроды для низкочастотных электротерапевтических процедур,
одноразовые, поверхностные - "ИНИСС-мед" по ТУ 9398-003-50034180-2007
в следующих исполнениях:

- прямоугольный (размера АхВ);
- круглый (размер диаметра Д);
- воротниковый (размеров 1;2;3);
- полумаска Бергонье (размеров 1;2;3);
- заушный (размеров 1;2;3).

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0012636

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11M118

Исх. № 202
от «16» ноября 2020

В ООО «ИНИСС-мед»

Информационное письмо

В ответ на Ваш запрос информируем о том, что в соответствии с документом: «Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия (в форме обязательной сертификации), с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования» и «Информации о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия (в форме декларации о соответствии), с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования для продукции, находящейся в ведении Росстандарта» подготовленным Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии в соответствии с пунктом 3 Постановления Правительства Российской Федерации от 1 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с изменениями), не подлежит обязательной сертификации и декларированию соответствия следующая продукция:

Наименование продукции	Код ОКПД2
Электроды для низкочастотных электротерапевтических процедур, одноразовые, поверхностные - "ИНИСС-мед" по ТУ 9398-003-50034180-2007 в следующих исполнениях: - прямоугольный (размера АхВ); - круглый (размер диаметра Д); - воротниковый (размеров 1;2;3); - полумаска Бергонье (размеров 1;2;3); - заушный (размеров 1;2;3). Регистрационное удостоверение № ФСР 2007/00770 от 11.08.2015 Производитель: Общество с ограниченной ответственностью ООО "ИНИСС-мед" ("ИНИСС-мед"), Россия, 195196, Санкт-Петербург, ул. Таллинская, д. 7, литер О Место производства медицинского изделия: 195196, Санкт-Петербург, ул. Таллинская, д. 7, литер О, помещении 49-51, 59, 62-67, 69, 53, 241.	26.60.13.190

Настоящее письмо носит информационный характер.

Руководитель ООО



А.Д. Доко