



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 27 июня 2019 года № РЗН 2015/3244

На медицинское изделие

Аппарат магнитноимпульсной терапии ОРТОМАГ®
по ТУ 9444-015-07504790-2012

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Публичное акционерное общество "Горьковский завод аппаратуры связи
им. А.С. Попова" (ПАО "ГЗАС им. А.С. Попова"),
Россия, 603950, Нижегородская область, г. Нижний Новгород,
ул. Интернациональная, д. 100

Производитель

Публичное акционерное общество "Горьковский завод аппаратуры связи
им. А.С. Попова" (ПАО "ГЗАС им. А.С. Попова"),
Россия, 603950, Нижегородская область, г. Нижний Новгород,
ул. Интернациональная, д. 100

Место производства медицинского изделия

ПАО "ГЗАС им. А.С. Попова", 603950, Нижегородская область,
г. Нижний Новгород, ул. Интернациональная, д. 100Б, помещ. 5.

Номер регистрационного досье № РД-25949/78246 от 19.02.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.130

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 июня 2019 года № 4891
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0037080

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 июня 2019 года

№ РЗН 2015/3244

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат магнитноимпульсной терапии ОРТОМАГ®

по ТУ 9444-015-07504790-2012:

1. Аппарат магнитноимпульсной терапии ОРТОМАГ®.
2. Руководство по эксплуатации.
3. Инструкция по применению.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения





М.А. Мурашко

0042086