



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 февраля 2019 года № РЗН 2019/8104

На медицинское изделие

Устройство для исследования вибрационной чувствительности

"Вибросенсотест" по ТУ 26.60.12-005-63704475-2018 с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Неврокор"

(ООО "Неврокор"), Россия,

109428, Москва, Рязанский пр-кт, д. 24, корп. 1, комн. 34

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Неврокор"

(ООО "Неврокор"), Россия,

109428, Москва, Рязанский пр-кт, д. 24, корп. 1, комн. 34

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-23410/47901 от 23.08.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **26.60.12.129**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 февраля 2019 года № 967
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0041546

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 февраля 2019 года № РЗН 2019/8104

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство для исследования вибрационной чувствительности

"Вибросенсотест" по ТУ 26.60.12-005-63704475-2018 с принадлежностями:

I. Состав:

1. Вибропреобразователь ВП-01 - не более 2 шт.
2. Вибропреобразователь ВП-02 - 1 шт. (при необходимости).
3. Персональный компьютер - 1 шт. (при необходимости).
4. Кнопка ответа - 1 шт.
5. Блок питания (модель 1) - не более 2 шт.
6. Блок питания (модель 2) - 1 шт. (при необходимости).
7. ПО "Вибросенсотест" (на CD-диске или флеш-карте) - 1 шт.
8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

II. Принадлежности:

1. Блок управления БУ-01 - не более 1 шт.
2. Блок управления БУ-02 - не более 1 шт.
3. Блок коммутационный БК - не более 1 шт.
4. Штатив - не более 1 шт.
5. Опора для ступни - не более 1 шт.
6. Кабель интерфейсный - не более 5 шт.

III. Место производства:

1. ООО "Неврокор", 109428, Россия, Москва, Рязанский пр-кт, д. 24, корп. 1, комн. 34.
2. ООО "НПФ "СТМ", 601900, Россия, Владимирская обл., г. Ковров,
ул. Абельмана, д. 92/28.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0053127