



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2010/07437

от 22 апреля 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Нейрософт"
(ООО "Нейрософт"), Россия, 153032, г. Иваново, ул. Воронина, д. 5
и подтверждает, что медицинское изделие
Комплекс реографический для автоматизированной оценки
системного и регионарного кровотока "Рео-Спектр-01-Нейрософт"
по ТУ 9441-003-13218158-2004
производства
Общество с ограниченной ответственностью "Нейрософт"
(ООО "Нейрософт"), Россия, 153032, г. Иваново, ул. Воронина, д. 5
место производства
153032, г. Иваново, ул. Воронина, д. 5

класс потенциального риска 2б

ОКП 94 4180

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 17374 от 23.03.2010

приказом Росздравнадзора от 22 апреля 2010 года № 3364-Пр/10
и приказом от 17 сентября 2013 года № 4999-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003483

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ ФСР 2010/07437

Лист 1

- "Рео-Спектр-01.1-Нейрософт" в составе 6-ти каналов для исследования РЕО и одного ЭКГ (торговое наименование "Рео-Спектр-3");
- "Рео-Спектр-01.2-Нейрософт" в составе 4-х каналов для исследования РЕО и одного ЭКГ (торговое наименование "Рео-Спектр-2").

Handwritten mark

Приказом от 17 сентября 2013 года № 4999-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

22 апреля 2010 года

0003038