



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 июля 2022 года № РЗН 2022/17676

На медицинское изделие

Аппарат магнитной терапии MAGNETOLITH (МАГНЕТОЛИТ)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ШТОРЦ МЕДИКАЛ АГ", Швейцария,
STORZ MEDICAL AG, Lohstampfestrasse 8, 8274 Tägerwilen, Switzerland

Производитель

"ШТОРЦ МЕДИКАЛ АГ", Швейцария,
STORZ MEDICAL AG, Lohstampfestrasse 8, 8274 Tägerwilen, Switzerland

Место производства медицинского изделия

STORZ MEDICAL AG, Lohstampfestrasse 8, 8274 Tägerwilen, Switzerland

Номер регистрационного досье № РД-45602/81967 от 25.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.160

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 июля 2022 года № 5982
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0065933

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 июля 2022 года

№ РЗН 2022/17676

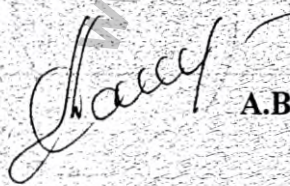
Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат магнитной терапии MAGNETOLITH (МАГНЕТОЛИТ), в составе:

1. Модуль управления.
2. Шнур электропитания.
3. Аппликатор (не более 3 шт.).
4. Держатель шарнирный.
5. Мешок для замены воды.
6. Трубка для продувки/перетока воды.
7. Тележка для крепления модуля управления.
8. Комплект монтажный.
9. Кабель выравнивания потенциалов.
10. Руководство по эксплуатации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0105270