



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/06047

от 10 ноября 2009 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Открытому акционерному обществу "Новоаннинский завод электромедицинской аппаратуры" (ОАО "Новоаннинский завод "ЭМА"), Россия, 403953, Волгоградская область, г. Новоаннинский, пер. Красные Баррикады, д. 32 и подтверждает, что медицинское изделие

Аппарат для местной дарсонвализации ламповый «Искра-1»
по ТУ 9444-001-34711238-2004
производства

Открытому акционерному обществу "Новоаннинский завод электромедицинской аппаратуры" (ОАО "Новоаннинский завод "ЭМА"), Россия, 403953, Волгоградская область, г. Новоаннинский, пер. Красные Баррикады, д. 32 место производства

403953, Волгоградская область, г. Новоаннинский, пер. Красные Баррикады, д. 32

класс потенциального риска 2а

ОКП 94 4120

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 70909 от 08.10.2009

приказом Росздравнадзора от 10 ноября 2009 года № 9021-Пр/09

и приказом от 07 октября 2013 года № 5561-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0004249