



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 05 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13301

На медицинское изделие

**Нервно-мышечный электростимулятор VEINOPLUS с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЭД РЕМ ТЕХНОЛОДЖИ", Франция,

AD REM TECHNOLOGY, 162, rue du Faubourg Saint-Honoré, 75008 Paris, France

Производитель

"ЭД РЕМ ТЕХНОЛОДЖИ", Франция,

AD REM TECHNOLOGY, 162, rue du Faubourg Saint-Honoré, 75008 Paris, France

Место производства медицинского изделия

AD REM TECHNOLOGY, 162, rue du Faubourg Saint-Honoré, 75008 Paris, France

Номер регистрационного досье № 33383 от 25.09.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4400

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 декабря 2012 года № 2873-Пр/12  
и приказом от 03 ноября 2016 года № 12140 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

**0024500**

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13301

Лист 1

На медицинское изделие

**Нервно-мышечный электростимулятор VEINOPLUS с принадлежностями:**

Варианты исполнения:

VEINOPLUS VI, VEINOPLUS DVT, VEINOPLUS Arterial, VEINOPLUS Sport, в составе:

1. Элемент питания - 1 шт.
2. Соединительный провод - 1 шт.
3. Сменные электроды VEINOPLUS Pack - 2 шт.
4. Чехол для прибора - 1 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.
6. Футляр упаковочный - 1 шт.

Принадлежности:

1. Электроды VEINOPLUS Pack - 2 шт.

Z

Приказом от 03 ноября 2016 года № 12140 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

0027437