



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 октября 2022 года № РЗН 2022/18529

На медицинское изделие:

Трепан инцизионный мультифункциональный аспирационный "ТИМА"
по ТУ 32.50.13-001-35938636-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Спецмедком" (ООО),
Россия, 115201, Москва, Старокаширское ш., д. 2, к. 2, офис 216

Производитель:

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма
"ЭлМед" (ООО "НПФ "ЭлМед"), Россия, 420094, Республика Татарстан,
г. Казань, ул. Короленко, д. 120Д

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-47115/96875 от 25.01.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 октября 2022 года № 9789
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0063251

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 октября 2022 года № РЗН 2022/18529

Лист 1

На медицинское изделие

Трепан инцизионный multifunctional аспирационный "ТИМА"
по ТУ 32.50.13-001-35938636-2020, в вариантах исполнения:

- СФЗИ 13/15;
- СФЗИ 11/10;
- СФЗИ 10/10;
- ТФЗИ 13/15;
- ТФЗИ 11/10;
- ТФЗИ 10/10.

Место производства:

1. ООО "НПФ"ЭлМед", Россия, 420094, Республика Татарстан, Казань, г. Казань, ул. Короленко, д. 120Д.
2. ООО "СТЕРИПАК СЕРВИС", Россия, 117246, Москва, Научный пр-д, д. 10, ком. 319.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0109860