



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 июля 2012 года № ФСЗ 2012/12537

На медицинское изделие

Прибор низкочастотной электротерапии "Радиус", модели: "Радиус-01";  
"Радиус-01 Интер СМ"; "Радиус-01ФТ"; "Радиус-01 Интер"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Общество с ограниченной ответственностью "КЛЭР"  
(ООО "КЛЭР"), Республика Беларусь,  
223058, Минский район, д. Лесковка, ул. Лесная, д. 2а, к. 20

Производитель  
Общество с ограниченной ответственностью "КЛЭР"  
(ООО "КЛЭР"), Республика Беларусь,  
223058, Минский район, д. Лесковка, ул. Лесная, д. 2а, к. 20

Место производства медицинского изделия  
ООО "КЛЭР", Республика Беларусь,  
223058, Минский район, д. Лесковка, ул. Лесная, д. 2а, к. 20

Номер регистрационного досье № 9006 от 22.03.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4410

**КОПИЯ ВЕРНА**  
Директор ООО «КЛЭР»

Кецко И.А.

приказом Росздравнадзора от 25 июля 2012 года № 345-Пр/12

и приказом от 12 октября 2016 года № 10928 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0025019