



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2022 года № РЗН 2022/16683

На медицинское изделие

Аппарат для лечения нарушения аккомодации и амблиопии "КАСКАД-М"
по ТУ 26.60.13-075-26857421-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "ТРИМА"
(ООО "ТРИМА"), Россия,
410033, г. Саратов, ул. им. Панфилова И.В., д. 1, офис 1

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "ТРИМА"
(ООО "ТРИМА"), Россия,
410033, г. Саратов, ул. им. Панфилова И.В., д. 1, офис 1

Место производства медицинского изделия
ООО "ТРИМА", Россия, 410033, г. Саратов, ул. им. Панфилова И.В., д. 1

Номер регистрационного досье № РД-43798/55078 от 27.08.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 марта 2022 года № 1900
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0059560

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 марта 2022 года

№ РЗН 2022/16683

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат для лечения нарушения аккомодации и амблиопии "КАСКАД-М"
по ТУ 26.60.13-075-26857421-2019, в составе:

1. Блок коммутации и питания - 1 шт.
2. Пульт - 1 шт.
3. Тубус - 1 шт.
4. Основание - 1 шт.
5. Стойка с кронштейном - 1 шт.
6. Тестер ответов пациента - 1 шт.
7. Кабель соединительный - 1 шт.
8. Кабель сетевой - 1 шт.
9. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

≡

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова
0098541