



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 12:51 13.04.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 195417;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСР 2012/13275 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/04212057);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 29.03.2012;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 28.01.2026;
6. Период действия версии: с 28.01.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Аппарат для магнито и ИК лазеротерапии "ТРАНСКРАНИО по ТУ 9444-038-26857421-2010 в составе
 - Блок коммутации и питания - 1 шт.
 - Излучатель БИК и БМП "ОГОЛОВЬЕ" - 1 шт.
 - Стойка-штанга для вертикального позиционирования излучателя "ОГОЛОВЬЕ" - 1 шт.
 - Излучатель БИК и БМП парный призматический - 1 шт.
 - Излучатель БИК и БМП "ОГОЛОВЬЕ ДЕТСКОЕ" - 1 шт.
 - Излучатель БИК и БМП парный призматический детский - 1 шт.
 - Датчик контроля БМП и БИК излучения - 1 шт.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя

(изготовителя) медицинского изделия: ;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ТРИМА";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 410033, обл. Саратовская, г. Саратов, ул. им Панфилова И.В., зд. 1;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 410033, САРАТОВСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г.О. ГОРОД САРАТОВ, Г САРАТОВ, УЛ ИМ ПАНФИЛОВА И.В., ЗД. 1А, СТР. 7, ПОМЕЩ. 2;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Россия;

16. ОКП/ОКПД2: 26.60.13.190;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: предназначенный для безмедикаментозной терапии нарушений мозгового кровообращения, вегетативной регуляции трофики черепных нервов, электроэнцефалографических показателей, нарушений в системе гомеостаза и адаптации, снижения активности регулирующих структур мозга комбинированным и сочетанным транскраниальным и местным воздействием "бегущего" магнитного поля (БМП) и "бегущего" инфракрасного (БИК) излучения с частотами модуляции, близкими к частотам функционирования основных систем организма, в частности центральной нервной системы (ЦНС);

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 326010;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ООО "ТРИМА", 410033, г.Саратов, ул.Панфилова, д.1;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
326010	Аппарат для магнито и ИК лазеротерапии "ТРАНСКРАНИО по ТУ 9444-038-26857421-2010

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11