



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 10:46 21.07.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 195630;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 166370;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2023/19405 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02931999);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 24.01.2023;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 03.02.2026;
7. Период действия версии: с 03.02.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Аппарат физиотерапевтический для диатермии и текар-терапии T-PLUS
в составе: 1. Аппарат физиотерапевтический для диатермии и текар-терапии T-PLUS. 2. Кабель питания. 3. Держатель для электродов САР, со съемным экранированным кабелем и разъемом. 4. Держатель для электродов RES, со съемным экранированным кабелем и разъемом. 5. Плоский, индифферентный электрод со съемным экранированным кабелем и разъемом. 6. Электрод САР, высокоимпедансный, плоский, термодинамический, ø 30. 7. Электрод САР, высокоимпедансный, плоский, термодинамический, ø 60. 8. Электрод САР, высокоимпедансный, плоский, термодинамический, ø 80. 9. Электрод САР, высокоимпедансный, выпуклый, термодинамический, ø 55. 10. Электрод САР, высокоимпедансный, выпуклый, термодинамический, ø 65. 11. Электрод САР, высокоимпедансный, плоский, утолщенный и лимфодинамический (для лица), ø 55. 12. Электрод САР, высокоимпедансный, выпуклый, лимфодинамический, ø 55. 13. Низкоимпедансный RES-электрод, ø 35. 14. Низкоимпедансный RES-электрод, ø 50. 15.

Низкоимпедансный RES-электрод, ø 65. 16. Низкоимпедансный RES-электрод, ø 90. 17. Пульт дистанционного управления. 18. Батарея пульта дистанционного управления (тип: AA 12V). 19. Руководство пользователя T-Plus REV. 2.1.

10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "АЛЬТА-ПРО";

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 350020, КРАЙ КРАСНОДАРСКИЙ, ГОРОД КРАСНОДАР, УЛИЦА КОММУНАРОВ, ДОМ 290, ОФИС 9;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 350020, КРАЙ КРАСНОДАРСКИЙ, ГОРОД КРАСНОДАР, УЛИЦА КОММУНАРОВ, ДОМ 290, ОФИС 9;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: WHTcare SA (ДабльюЭйчТикэа СА);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Via Giuseppe Motta 10, 6830 Chiasso, Switzerland;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Via Giuseppe Motta 10, 6830 Chiasso, Switzerland;

16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Швейцария;

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.21.140;

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

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Устройство T-PLUS предназначено для текар-терапии (не инвазивного терапевтического нагрева/диатермии) в заданных объемах тела при помощи чрескожной передачи энергии электромагнитного излучения радиочастотного (РЧ) диапазона. Применяется при амбулаторном или стационарном лечении, реабилитации, в травматологии и спортивных центрах для лечения боли, мышечных спазмов, контрактуры суставов и других заболеваний опорно-двигательного аппарата, периферических сосудов. Не используется в хирургии или для лечения злокачественных новообразований.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 298970;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: WHTcare SA (ДаблюЭйчТикэ СА), Via Giuseppe Motta 10, 6830 Chiasso, Switzerland;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
298970	Аппарат физиотерапевтический для диатермии и текар-терапии T-PLUS

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