



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05.09.2019 № РЗН 2019/8876

На медицинское изделие

Аппаратно-программный комплекс "Артемиды-Про-М" по ТУ  
32.50.50-001-12094756-2017

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Обществу с ограниченной ответственностью "Артемиды"

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Артемиды"

Место производства медицинского изделия

344013, Россия, г. Ростов-на-Дону, Доломановский пер., д. 179, кв. 1а

Номер регистрационного досье № РЗН 2019/8876

Вид медицинского изделия: 156580

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 05.09.2019. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_\_\_\_\_подпись\_\_\_\_\_



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05.09.2019 № РЗН 2019/8876

Лист 2

На медицинское изделие

Аппаратно-программный комплекс "Артемида-Про-М" по ТУ

32.50.50-001-12094756-2017

в составе: 1. Аппарат "Артемида-Про-М" - 1 шт. 2. Кабель соединительный USB, не менее 1 м - 1 шт. 3. Щуп измерительный, 2-х кнопочный - 1 шт. 4. Электрод пассивный - 1 шт. 5. Электрод головной - 1 шт. 6. Электрод ручной - 2 шт. 7. Устройство для магнитной терапии "индуктор" - 1 шт. 8. ПО, версия 2.0, на USB, объем не менее 2 Гб - 1 шт. 9. Провода для подключения ручных электродов, не менее 0,6 м - 2 шт. 10. Руководство по эксплуатации (паспорт) - 1 шт. Принадлежности: 1. Сумка - кейс.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_подпись\_