



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08.08.2013 № ФСР 2009/05421

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный традиционной диагностики и терапии по БАТ с  
возможностью управления функциями других электро-, магнито-, лазерных  
терапевтических аппаратов АРМ "ПЕРЕСВЕТ" по ТУ 9442-001-17186291-2006

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ЗАО "МИЛТА-ПКП ГИТ"

Производитель

ЗАО "МИЛТА-ПКП ГИТ"

Место производства медицинского изделия

111020, Россия, г. Москва, ул. Боровая, д. 7, стр. 7

Номер регистрационного досье № ФСР 2009/05421

Вид медицинского изделия: ---

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2б

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 94 4280

Приказом Росздравнадзора от 08.08.2013. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

\_подпись\_