



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 29 октября 2019 года № ФСР 2008/02302

На медицинское изделие  
Аппарат для низкочастотной магнитотерапии переносной "Полюс-101"  
по ТУ 9444-013-46655261-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Закрытое акционерное общество "Завод ЭМА" (ЗАО "Завод ЭМА"),  
Россия, 620028, Свердловская обл., г. Екатеринбург, Верх-Исетский б-р, д. 13,  
офис 201

Производитель  
Закрытое акционерное общество "Завод ЭМА" (ЗАО "Завод ЭМА"),  
Россия, 620028, Свердловская обл., г. Екатеринбург, Верх-Исетский б-р, д. 13,  
офис 201

Место производства медицинского изделия  
ЗАО "Завод ЭМА", Россия, 620028, Свердловская обл., г. Екатеринбург,  
Верх-Исетский б-р, д. 13

Номер регистрационного досье № РД-27949/35262 от 02.07.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 26.60.13.160

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 октября 2019 года № 8074  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0044026

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 октября 2019 года № ФСР 2008/02302

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат для низкочастотной магнитотерапии переносной "Полюс-101"  
по ТУ 9444-013-46655261-2007:

1. Блок управления П101.00.00.000 - 1;
2. Индуктор «1» П101.01.00.000 - 1;
3. Индуктор «2» Ш01.01.00.000-01 - 1;
4. Кабель П2М.00.00.100-01 - 2;
5. Кабель питания - 1;
6. Руководство по эксплуатации П101.00.00.000 РЭ -1;
7. Инструкция по применению тА3.293.016И - 1.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0060965