



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 июня 2011 года № ФСР 2011/10932

На медицинское изделие

Аппарат микроволновой терапии "Акватон" по ТУ 9442-002-12263265-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ТЕЛЕМАК" (ООО "Телемак"),  
Россия, 410012, Саратовская область, г. Саратов, ул. Челюскинцев, д. 173, кв. 89

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ТЕЛЕМАК" (ООО "Телемак"),  
Россия, 410012, Саратовская область, г. Саратов, ул. Челюскинцев, д. 173, кв. 89

Место производства медицинского изделия

410033, г. Саратов, пр. 50 лет Октября, д. 101

Номер регистрационного досье № 5595 от 18.02.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4420

приказом Росздравнадзора от 16 июня 2011 года № 3337-Пр/11

и приказом от 31 октября 2013 года № 6235-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0005046



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 апреля 2022 года № РЗН 2022/16853

На медицинское изделие

**Аппарат резонансно-волновой терапии "Акватон-05"**  
по ТУ 26.60.13-005-12263265-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ТЕЛЕМАК" (ООО "ТЕЛЕМАК")**,  
Россия, 410012, г. Саратов, ул. им. Челюскинцев, д. 173, кв. 89

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "ТЕЛЕМАК" (ООО "ТЕЛЕМАК")**,  
Россия, 410012, г. Саратов, ул. им. Челюскинцев, д. 173, кв. 89

Место производства медицинского изделия

**ООО "ТЕЛЕМАК"**, Россия, 410033, Саратовская область, г. Саратов,  
пр. 50 лет Октября, 101, корп. 4, эт. 3

Номер регистрационного досье № РД-36387/71682 от 24.09.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 26.60.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 апреля 2022 года № 2740  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0064012



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 апреля 2023 года № РЗН 2023/20087

На медицинское изделие

Аппарат резонансно-волновой терапии "Акватон-025"  
по ТУ 26.60.13-006-12263265-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ТЕЛЕМАК"  
(ООО "ТЕЛЕМАК"), Россия,  
410012, г. Саратов, ул. им. Челюскинцев, д. 173, кв. 89

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ТЕЛЕМАК"  
(ООО "ТЕЛЕМАК"), Россия,  
410012, г. Саратов, ул. им. Челюскинцев, д. 173, кв. 89

Место производства медицинского изделия

ООО "ТЕЛЕМАК", Россия, 410033, г. Саратов, пр-кт им. 50 лет Октября,  
д. № 101

Номер регистрационного досье № РД-53128/75586 от 22.11.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 26.60.13.120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 апреля 2023 года № 2328  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0071514

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

от 14 апреля 2023 года № РЗН 2023/20087

Лист 1

На медицинское изделие

**Аппарат резонансно-волновой терапии "Акватон-025"**

**по ТУ 26.60.13-006-12263265-2020**, варианты исполнения:

I. Аппарат резонансно-волновой терапии "Акватон-025", в составе:

1. Аппарат "Акватон-025" РУКШ.434857.002 - 1 шт.
2. Адаптер сетевой MEAN WELL, модель: GST18E15-P1J; Тайвань; ТС № RU C - TW.АЛ16.В.21830 - 1 шт.
3. Паспорт РУКШ.434857.002ПС - 1 шт.
4. Руководство по эксплуатации РУКШ.434857.002РЭ - 1 шт.
5. Инструкция по сборке РУКШ.434857.002ИС - 1 шт.
6. Индивидуальная упаковочная тара РУКШ. 321233.004, компл. - 1 шт.
7. Транспортная упаковочная тара РУКШ 321233.003-01.

Принадлежности:

1. Элемент питания 316 (AA R6 1.5В) - 4 шт.

II. Аппарат резонансно-волновой терапии "Акватон-025С", в составе:

1. Аппарат "Акватон-025" РУКШ.434857.002 - 1 шт.
2. Адаптер сетевой MEAN WELL, модель: GST18E15-P1J; Тайвань; ТС № RU C - TW.АЛ16.В.21830 - 1 шт.
3. Паспорт РУКШ.434857.002ПС - 1 шт.
4. Руководство по эксплуатации РУКШ.434857.002РЭ - 1 шт.
5. Инструкция по сборке РУКШ.434857.002ИС - 1 шт.
6. Индивидуальная упаковочная тара РУКШ. 321233.004, компл. - 1 шт.
7. Транспортная упаковочная тара РУКШ 321233.003-01.

Принадлежности:

1. Стойка-держатель, в составе:
  - стойка РУКШ.713361.001 - 1 шт.
  - крепежный элемент РУКШ.713513.001 - 1 шт.
  - винт М3х8 ГОСТ 17475-80 - 2 шт.
2. Упаковка стойки-держателя РУКШ. 321233.005- 1 шт.
3. Элемент питания 316 (AA R6 1.5В) - 4 шт.

≠

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0119377