

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ВСЕРОССИЙСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫЙ
ИНСТИТУТ МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ



УТВЕРЖДАЮ

Врио генерального директора
ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора

И. М. Фомина

Заключение

по результатам экспертизы качества, эффективности
и безопасности медицинского изделия (за исключением
медицинских изделий 1 класса потенциального риска применения,
программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе
программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта, и
медицинских изделий для диагностики in vitro,
а также медицинских изделий, включенных в перечень)

№ 13/ЭБ-21-1042/2 от 01 сентября 2021 года

(Вх. № 99011)

**1. Наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей,
необходимых для применения медицинского изделия по назначению, а также
товарного знака и иных средств индивидуализации медицинского изделия в случае
их нанесения на упаковку медицинского изделия)**

«Мультисенсорный тренажер реабилитации пациентов «ReviVR» (Ревайвер)
ТУ 32.30.14-001-69063445-2020 (см. Приложение)»

2. Производитель (изготовитель) медицинского изделия

Общество с ограниченной ответственностью «Прототип» (ООО «Прототип»),
РФ, 443056, г. Самара, Московское шоссе, д. 4, стр.9, офис 618

+7 917 151 99 85; info@proto.center

3. Заявитель

Общество с ограниченной ответственностью «Новые Технологии» (ООО «Новые
технологии»), РФ, 443110, Самара г., Ново-Садовая ул., дом № 27, литера А, комнаты 158-
164

+7 987 150 91 71; info@revi.life

4. Реквизиты задания регистрирующего органа:

№ 04-38161/21 от 12.07.2021

ЭП- 016366