



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 августа 2015 года № РЗН 2015/2468

На медицинское изделие

Измеритель артериального давления и частоты пульса

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Микролайф АГ", Швейцария,

Microlife AG, Espenstrasse 139, 9443 Widnau, Switzerland

Производитель

"Микролайф АГ", Швейцария,

Microlife AG, Espenstrasse 139, 9443 Widnau, Switzerland

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-8177/36715 от 11.08.2015

Вид медицинского изделия 216630

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4130

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 августа 2015 года № 6127
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0013861

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 августа 2015 года № РЗН 2015/2468

Лист 1

На медицинское изделие

Измеритель артериального давления и частоты пульса:

варианты исполнения:

- BP N1 Basic;
- BP N2 Plus;
- BP A1 Easy;
- BP A1 Basic;
- BP A2 Easy;
- BP A2 Basic;
- BP A3 Basic;
- BP A3 PC;
- BP A3L PC;
- BP A3L Basic;
- BP A6 PC;
- BP A150;
- BP A150 Afib;
- BP A200;
- BP A200 Afib;
- BP 3AG1.

Принадлежности:

1. Манжета;
2. Трубка соединительная;
3. Руководство по эксплуатации;
4. Гарантийная карта;
5. Чехол для хранения;
6. Элементы питания;
7. Адаптер сетевой;
8. Коробка упаковочная картонная.

Место производства:

1. Microlife AG, Espenstrasse 139, 9443 Widnau, Switzerland.
2. ONBO Electronics (Shenzhen)-Co., LTD No. 497, Ta Laneg Nan Road, Ta Laneg Street, Baoan District, Shenzhen, China.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0014258