



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