



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 08 сентября 2022 года № РЗН 2022/18202

На медицинское изделие

Система перемещения пациента: Модель Алво Транспа-4-12

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МЕДИЦИНСКАЯ НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ КОМПАНИЯ БИОМИР XXI"

(ООО "МНПК БИОМИР XXI"), Россия,

109129, Москва, ул. 8-я Текстильщиков, д. 11, оф. 101

Производитель

АЛВО Лимитед, ООО, Польша,

Alvo Sp. z o.o. Sp.k., Ul. Południowa 21A, 64-030, Śmigiel, Polska

Место производства медицинского изделия

Alvo Sp. z o.o. Sp.k., Ul. Południowa 21A, 64-030, Śmigiel, Polska

Номер регистрационного досье № РД-50009/98664 от 12.05.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 сентября 2022 года № 8410
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0064741

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 сентября 2022 года № РЗН 2022/18202

Лист 1

На медицинское изделие

Система перемещения пациента: Модель Алво Транспа-4-12, в составе:

1. Система перемещения пациента: Модель Алво Транспа 4-12.

Принадлежности:

1. Встроенная аккумуляторная батарея EUROPOWER EV22-12 - 2 шт.

2. Кабель питания 3 м - 1 шт.

3. Кабель уравнивания потенциалов 5 м - 1 шт.

4. Инструкция по эксплуатации - 1 шт.

≡

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0104331