



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 января 2024 года № РЗН 2015/2468

На медицинское изделие

Измеритель артериального давления и частоты пульса

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Микролайф Корпорейшн", Китайская Республика (Тайвань),

Microlife Corporation, 9F, 431, RuiGuang Road, NeiHu Taipei 11492, Taiwan, R.O.C.

Производитель

"Микролайф АГ", Швейцария,

Microlife AG, Espenstrasse 139, 9443 Widnau, Switzerland

Место производства медицинского изделия

ONBO Electronic (Shenzhen) Co., Ltd., No. 138 Huasheng Road, Langkou

Community Dalang Street, Longhua District, Shenzhen, China

Номер регистрационного досье № РД-59742/105000 от 25.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **26.60.12.129**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 января 2024 года № 59
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0075130

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 января 2024 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;
- BPA3 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.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0136333