



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 апреля 2017 года № РЗН 2016/4964

На медицинское изделие

**Приборы для измерения артериального давления и частоты пульса моделей:
A-21, A-23, PRO-30, PRO-33, PRO-35, PRO-36, MED-51, MED-53, MED-55, A-27,
PRO-39, MED-57, MED-59**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Би. Велл Свисс АГ", Швейцария,
B. Well Swiss AG, Bahnhofstrasse 24, 9443 Widnau, Switzerland**

Производитель

**"Би. Велл Свисс АГ", Швейцария,
B. Well Swiss AG, Bahnhofstrasse 24, 9443 Widnau, Switzerland**

Место производства медицинского изделия

**Andon Health Co., Ltd., No. 3 Jinping Street, YaAn Road,
Nankai District Tianjin, 300190 China**

Номер регистрационного досье № РД-16859/5302 от 29.03.2017

Вид медицинского изделия **см.приложение**

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4130**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 5 листах

приказом Росздравнадзора от 07 апреля 2017 года № 3093
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0031488