



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 июля 2018 года № ФСР 2011/11138

На медицинское изделие

Регистраторы для суточного мониторинга ЭКГ и АД "БиПиЛаб Комби"
по ТУ 9441-003-39238870-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Петр Телегин"
(ООО "Петр Телегин"), Россия, 603009, г. Нижний Новгород,
пр-кт Гагарина, д. 37Д, помещ. П1

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Петр Телегин"
(ООО "Петр Телегин"), Россия, 603009, г. Нижний Новгород,
пр-кт Гагарина, д. 37Д, помещ. П1

Место производства медицинского изделия

ООО "Петр Телегин", Россия, 603009, г. Нижний Новгород,
пр-кт Гагарина, д. 37Д, помещ. П1

Номер регистрационного досье № РД-22644/33702 от 22.06.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.129

приказом Росздравнадзора от 09 июля 2018 года № 4449
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0036125