



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 25 мая 2011 года № ФСР 2011/10842  
**ДУБЛИКАТ**

На медицинское изделие  
**Комплекс мониторинга электрокардиосигналов и артериального давления  
КАРДИОСЕНС К, КАРДИОСЕНС АД по ТУ 9441-001-69706699-2011**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью «МедПромИнжиниринг»  
(ООО "МедПромИнжиниринг"), Россия, 107241, Москва, Черницынский проезд,  
д. 3, стр. 3**

Производитель  
**Общество с ограниченной ответственностью «МедПромИнжиниринг»  
(ООО "МедПромИнжиниринг"), Россия, 107241, Москва, Черницынский проезд,  
д. 3, стр. 3**

Место производства медицинского изделия  
**ООО "МедПромИнжиниринг", Россия, 107241, Москва, Черницынский проезд,  
д. 3, стр. 3**

Номер регистрационного досье № 9426 от 22.03.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4100

приказом Росздравнадзора от 25 мая 2011 года № 2950-Пр/11  
и приказом от 30 декабря 2016 года № 16010 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

выдан приказом Росздравнадзора от 20 июня 2018 года № 3988  
оригинал регистрационного удостоверения признается недействующим.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**

Дубликат выдан 20 июня 2018 года



0035607