



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 мая 2011 года № ФСЗ 2011/09797

На медицинское изделие
Вортекс персональный V-1 plus

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью ООО "Биосан"
(ООО "Биосан"), Латвия,
SIA "Biosan", Ratsupites iela 7, k. 2, Riga, LV-1067, Latvija

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью ООО "Биосан"
(ООО "Биосан"), Латвия,
SIA "Biosan", Ratsupites iela 7, k. 2, Riga, LV-1067, Latvija

Место производства медицинского изделия
SIA "Biosan", Ratsupites iela 7, k. 2, Riga, LV-1067, Latvija

Номер регистрационного досье № 66006 от 20.10.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5200

приказом Росздравнадзора от 25 мая 2011 года № 3004-Пр/11
и приказом от 03 ноября 2016 года № 12160 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0026810