



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 ноября 2023 года № РЗН 2023/21557

На медицинское изделие

**Пикфлоуметр электронный PF 200**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Микролайф АГ", Швейцария,**

**Microlife AG, Espenstrasse 139, 9443 Widnau, Switzerland**

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-58617/86462 от 25.10.2023

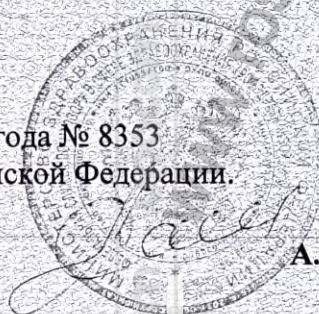
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **26.60.12.124**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 ноября 2023 года № 8353  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**А.В. Самойлова**

0068343

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 ноября 2023 года № РЗН 2023/21557

Лист 1

На медицинское изделие

**Пикфлоуметр электронный PF 200**, в составе:

1. Пикфлоуметр PF 200 - 1 шт.
2. Измерительная трубка - 1 шт.
3. Мундштук - не более 2 шт.
4. Настенный штатив - 1 шт. (при необходимости).
5. Кабель USB - 1 шт.
6. Элементы питания типа AAA - 2 шт.
7. Сумка-чехол для хранения - 1 шт.
8. Гарантийный талон - 1 шт.
9. Программное обеспечение Microlife Asthma Analyser - 1 шт.
10. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
11. Карточка мониторинга пациента - не более 20 шт.
12. Коробка упаковочная картонная - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0132104