



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 сентября 2022 года № РЗН 2015/2624

На медицинское изделие

Грелки электротерапевтические медицинские, моделей: FH 422, FH 300,  
FH 200C, FH 200, FH 100, FH 80

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

Microlife AG, Espenstrasse 139, 9443 Widnau, Switzerland

Номер регистрационного досье № РД-51658/52597 от 25.08.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 02 сентября 2022 года № 8255  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0064665