



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 апреля 2024 года № РЗН 2023/21557

На медицинское изделие

**Пикфлоуметр электронный PF 200**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Микролайф Корпорейшн", Тайвань, Китайская Республика,  
Microlife Corporation, 9F, 431, RuiGuang Road, NeiHu Taipei 11492, Taiwan, R.O.C.**

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-62254/24262 от 10.04.2024

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 18 апреля 2024 года № 2175  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0078243**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 апреля 2024 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.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137576