



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 января 2024 года № РЗН 2023/20254

На медицинское изделие
Пульсоксиметр напалечный

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Микролайф Корпорейшн", Китайская Республика (Тайвань),
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
Shenzhen Jumper Medical Equipment Co., Ltd., D Building, No. 71, Xintian Road,
Fuyong Street, Baoan, Shenzhen, Guangdong, China

Номер регистрационного досье № РД-59722/104953 от 25.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.129

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 января 2024 года № 58
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0075162

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 января 2024 года № РЗН 2023/20254

Лист 1

На медицинское изделие

Пульсоксиметр напалечный, в вариантах исполнения:

1. ОХУ200 в составе:

- 1.1. Пульсоксиметр напалечный ОХУ200 - 1 шт.
- 1.2. Батарейка (AAA) - 2 шт.
- 1.3. Чехол - 1 шт.
- 1.4. Шнурок - 1 шт.
- 1.5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

2. ОХУ210 в составе:

- 2.1. Пульсоксиметр напалечный ОХУ210 - 1 шт.
- 2.2. Батарейка (AAA) - 2 шт.
- 2.3. Чехол - 1 шт.
- 2.4. Шнурок - 1 шт.
- 2.5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



И.О. Павлюков

0136327