



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2022 года № РЗН 2022/17018

На медицинское изделие

Средство перевязочное и фиксирующее: пластырь Transpore™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"3М Компани", США,

3M Company, 2510 Conway Avenue, Bldg. 275-5W-06, St. Paul,
Minnesota, 55144, USA

Производитель

"3М Компани", США,

3M Company, 2510 Conway Avenue, Bldg. 275-5W-06, St. Paul,
Minnesota, 55144, USA

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-45025/74703 от 26.10.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2022 года № 3477
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0065520

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 апреля 2022 года

№ РЗН 2022/17018

Лист 1

На медицинское изделие

Средство перевязочное и фиксирующее: пластырь Transpore™, размеры:

1. 1,25 см x 9,1 м.

2. 2,5 см x 9,1 м.

3. 5,0 см x 9,1 м.

4. 7,6 см x 9,1 м.

Место производства:

1. 3M Company, 601 22nd Ave. South, Brookings, South Dakota, 57006, USA.

2. 3M Deuchland GmbH, Plant Kamen, Edisonstraße 6, 59174 Kamen, Germany.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0100657