



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 сентября 2022 года № РЗН 2022/18172

На медицинское изделие

Повязка стерильная одноразовая для отведения экссудата Mepilex® Transfer с мягким силиконовым покрытием Safetac®

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Мёлнлике Хелс Кеа АБ", Швеция,

Mölnlycke Health Care AB, Box 13080, Gamlestadsvägen 3C, SE-402 52 Göteborg, Sweden

Производитель

"Мёлнлике Хелс Кеа АБ", Швеция,

Mölnlycke Health Care AB, Box 13080, Gamlestadsvägen 3C, SE-402 52 Göteborg, Sweden

Место производства медицинского изделия

Mölnlycke Health Care Oy, PO Box 76, Saimaankatu 6, Mikkeli, FI-50101, Finland

Номер регистрационного досье № РД-45222/77590 от 08.11.2021

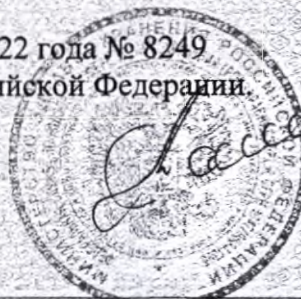
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.24.169

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 сентября 2022 года № 8249
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0064737

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 сентября 2022 года № РЗН 2022/18172

Лист 1

На медицинское изделие

**Повязка стерильная одноразовая для отведения экссудата Meriplex® Transfer с
мягким силиконовым покрытием Safetac®, варианты исполнения:**

- 7,5 x 8,5 см;
- 10 x 12 см;
- 15 x 20 см;
- 20 x 50 см.

≡

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0104309