



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 февраля 2022 года № ФСЗ 2007/00451

На медицинское изделие

Лейкопластыри медицинские EXTRAPLAST

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "БОЛЕАР" (ООО "БОЛЕАР"),
Россия, 115201, Москва, Каширский пр-д, д. 13, помещ. XIV

Производитель

"СИНСИН Фармасьютикал Ко., Лтд.", Корея,
SINSIN Pharmaceutical Co., Ltd., 9, Sojeongsandandong-ro, Sojeong-myeon,
Sejong-si, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

SINSIN Pharmaceutical Co., Ltd., 9, Sojeongsandandong-ro, Sojeong-myeon,
Sejong-si, Republic of Korea

Номер регистрационного досье № РД-47148/91809 от 25.01.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.110

приказом Росздравнадзора от 04 февраля 2022 года № 730
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0061265