



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 марта 2022 года

№ ФСЗ 2009/03799

На медицинское изделие

Пластырь обезболивающий "Салонпас", размер: 12,35~13,65 см x 7,98~8,82 см;
6,18~6,83 см x 3,99~4,41 см

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Хисамицу Фармасьютикал Ко., Инк.", Япония,

Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc., 408 Tashirodaikan-machi, Tosu, Saga, Japan

Производитель

"Хисамицу Фармасьютикал Ко., Инк.", Япония,

Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc., 408 Tashirodaikan-machi, Tosu, Saga, Japan

Место производства медицинского изделия

Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc., 408 Tashirodaikan-machi, Tosu, Saga, Japan

Номер регистрационного досье № РД-48021/94447 от 25.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 05 марта 2022 года № 1710

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0060022