



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 июня 2022 года № РЗН 2016/4931

На медицинское изделие

Жидкая аэрозольная повязка АКТОВИДЕРМ® по ТУ 9393-167-59773200-15

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Миллор Групп"

(ООО "Миллор Групп"), Россия,

117186, Москва, Нахимовский проспект, д. 22

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Миллор Групп"

(ООО "Миллор Групп"), Россия,

117186, Москва, Нахимовский проспект, д. 22

Место производства медицинского изделия

ООО "ПЕНТА МЕД", Россия, 143500, Московская обл., г. Истра,

ул. Московская, д. 48, помещ. III-36

Номер регистрационного досье № РД-50399/31742 от 31.05.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

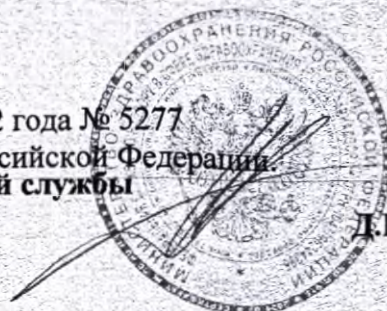
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.169

приказом Росздравнадзора от 15 июня 2022 года № 5277

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0066669