



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 апреля 2023 года № ФСР 2011/10312

На медицинское изделие

Лейкопластырь фиксирующий, нестерильный «Мультипласт»[®]
по ТУ 21.20.24-001-44241667-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"),
Россия, 141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Производитель

Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"),
Россия, 141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Место производства медицинского изделия

АО "Валента Фарм", Россия, 630028, г. Новосибирск, ул. Декабристов, д. 275

Номер регистрационного досье № РД-53137/83085 от 23.11.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

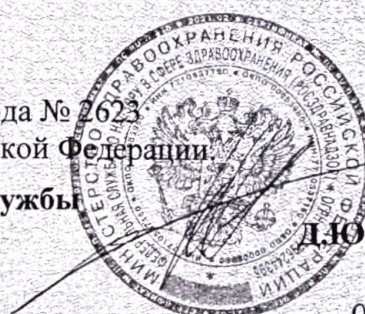
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 апреля 2023 года № 2623

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0071757

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 апреля 2023 года № ФСР 2011/10312

Лист 1

На медицинское изделие

Лейкопластырь фиксирующий, нестерильный «Мультипласт»®

по ТУ 21.20.24-001-44241667-2020, в вариантах исполнения:

Лейкопластырь фиксирующий, нестерильный «Мультипласт»® на основе ткани хлопчатобумажной (белый или телесный), следующих размеров (в сантиметрах):

- 2х250, 2,5х250, 3х250, 1х300, 1,25х300, 2х300, 2,5х300, 3х300, 4х300, 5х300, 1х500, 1,25х500, 2х500, 2,5х500, 3х500, 4х500, 5х500.

z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0122318