



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 июня 2023 года № ФСР 2008/03212

На медицинское изделие

Лейкопластырь «УНИПЛАСТ®/UNIPLAST® фиксирующий»
по ТУ 21.20.24-010-45896927-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ"), Россия,
115088, Москва, 2-й Южнопортовый пр-д, д. 18, стр. 9, эт. 2

Производитель

Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ"), Россия,
115088, Москва, 2-й Южнопортовый пр-д, д. 18, стр. 9, эт. 2

Место производства медицинского изделия

Филиал АО "ВЕРОФАРМ" в г. Воронеже, Россия, 394006, г. Воронеж,
ул. Кольцовская, д. 80

Номер регистрационного досье № РД-54090/107473 от 13.01.2023

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 21 июня 2023 года № 3815
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0071957

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 июня 2023 года

№ ФСР 2008/03212

Лист 1

На медицинское изделие

Лейкопластырь «УНИПЛАСТ®/UNIPLAST® фиксирующий»
по ТУ 21.20.24-010-45896927-2019, в следующих исполнениях:

- полоска основы с клеевым слоем без защитного покрытия, намотанная на пластмассовую шпулю (катушка), следующих размеров в см: 1,25x500; 2,5x500; 5,0x500; 2,5x1000; 5,0x1000;
- полоска основы с клеевым слоем с защитным покрытием без шпули (катушка), следующих размеров в см: 10,0x500;
- полоска основы с клеевым слоем с защитным покрытием следующих размеров в см: 3,8x3,8; 1,9x7,2.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0125091