



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20188

На медицинское изделие

Средство для слизистой оболочки носа Моревирин® по ТУ 21.20.23-009-44241667-2021

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Акционерное общество "Валента Фармацевтика"
(АО "Валента Фарм"), Россия,
141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

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

Место производства медицинского изделия
ООО "Ламира-Фармакар", Республика Беларусь, 222215, Минская область,
Смолевичский район, Озерицко-Слободской сельсовет, 10Б вблизи аг. Слобода,
ком. 55

Номер регистрационного досье № РД-55001/108150 от 09.03.2023

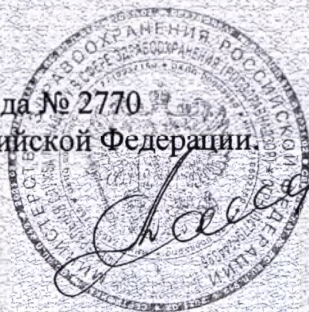
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 мая 2023 года № 2770
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0071849

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20188

Лист 1

На медицинское изделие

Средство для слизистой оболочки носа Моревири[®] по ТУ 21.20.23-009-44241667-2021, в составе:

1. Средство для слизистой оболочки носа Моревири[®], 20 мл - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0120883