



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 октября 2023 года № ФСЗ 2010/06665

На медицинское изделие

Лейкопластырь мозольный размером 6 x 10 см, размером 2 x 10 см в комплекте с фиксирующим лейкопластырем размером 4 x 10 см

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ"
(ООО "САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ"), Россия,
283077, Донецкая Народная Республика, г.о. Донецк, г. Донецк,
ул. Зуевская, д. 13

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ"
(ООО "САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ"), Россия,
283077, Донецкая Народная Республика, г.о. Донецк, г. Донецк,
ул. Зуевская, д. 13

Место производства медицинского изделия

ООО "САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ", Россия, 283077, Донецкая Народная Республика, г.о. Донецк, г. Донецк, ул. Зуевская, д. 13

Номер регистрационного досье № РД-58191/66624 от 03.10.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.24.110

приказом Росздравнадзора от 10 октября 2023 года № 6984
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0074099