



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 января 2024 года № РЗН 2023/20598

На медицинское изделие

Пластырь фиксирующий Omnifix® Silicone из нетканого материала, в рулоне

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Пауль Хартманн АГ", Германия,

Paul Hartmann AG, Paul-Hartmann-Straße 12, 89522 Heidenheim, Germany

Производитель

"Пауль Хартманн АГ", Германия,

Paul Hartmann AG, Paul-Hartmann-Straße 12, 89522 Heidenheim, Germany

Место производства медицинского изделия

Paul Hartmann S.A., P.I. Pla d'en Boet II, c/ Carrasco i Formiguera 48, 08302 Mataro
(Barcelona), Spain

Номер регистрационного досье № РД-59553/91597 от 18.12.2023

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 16 января 2024 года № 81
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0074810

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 января 2024 года № РЗН 2023/20598

Лист 1

На медицинское изделие

Пластырь фиксирующий Omnifix® Silicone из нетканого материала, в рулоне,
варианты исполнения:

1. Пластырь фиксирующий Omnifix® Silicone из нетканого материала, в рулоне,
размер 10 см х 2 м.
2. Пластырь фиксирующий Omnifix® Silicone из нетканого материала, в рулоне,
размер 10 см х 5 м.

2



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0135932