



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 февраля 2024 года № РЗН 2017/5891

На медицинское изделие

Презервативы из натурального латекса торговой марки "VIVA"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "БОЛЕАР" (ООО "БОЛЕАР"),
Россия, 115201, Москва, Каширский пр-д, д. 13, помещ. XIV

Производитель

"Рихтер Рабба Технолоджи Сдн. Бхд.", Малайзия,
Richter Rubber Technology Sdn. Bhd., No. 10B, Lorong 24, Taman Patani Jaya,
Sungai Petani, Kedah, 08000, Malaysia

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-60450/101310 от 29.01.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 22.19.71.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 февраля 2024 года № 441
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0073972

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 февраля 2024 года № РЗН 2017/5891

Лист 1

На медицинское изделие

Презервативы из натурального латекса торговой марки "VIVA",
варианты исполнения:

- классические;
- ультратонкие;
- ребристые;
- точечные;
- цветные ароматизированные.

Место производства:

1. Richter Rubber Technology Sdn. Bhd., Plot 209, Kuala Ketil Industrial Estate, 09300
Kuala Ketil, Kedah, Malaysia.

2. ООО "АЛПИНА ПЛАСТ", Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин,
тер. Ленинградское ш., км 88-й, стр. 103.

☞

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0135187