



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 февраля 2024 года № РЗН 2024/22159

Действительно до 01 января 2025 г.

На медицинское изделие

Колпачок отсоединяемый NOVADIAL с повидон-йодным раствором

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Новадиял"

(ООО "Новадиял"), Россия,

вн.тер.г. муниципальный округ Войковский, ш. Ленинградское, д. 16а, стр. 3

Производитель

Tianjin Youwei Medical Treatment Plastic Corporation («Тяньцзинь Йоувэй  
Медикал Тритмент Плэстик Корпорэйшн»), Китай,

No. 5, Tengda Industrial Park, Xiqing Economic Development Area, Tianjin, China

Место производства медицинского изделия

Tianjin Youwei Medical Treatment Plastic Corporation, No. 5, Tengda Industrial  
Park, Xiqing Economic Development Area, Tianjin, China

Номер регистрационного досье № РД-61103/15621 от 28.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 февраля 2024 года № 1054  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0078042

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 февраля 2024 года № РЗН 2024/22159

Действительно до 01 января 2025 г.

Лист 1

На медицинское изделие

**Колпачок отсоединяемый NOVADIAL с повидон-йодным раствором, в составе:**

1. Колпачок NOVADIAL - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 экз.

М

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0134187