



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 июня 2008 года № ФСЗ 2008/01960

На медицинское изделие

Лейкопластырь мозольный: гидроколлоидный, простой

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"ФармЛайн Лимитед", Великобритания,
PharmLine Limited, Cornwall Buildings, 45-51 Newhall Str., office 330,
Birmingham, B3 3QR, Great Britain**

Производитель

**"ФармЛайн Лимитед", Великобритания,
PharmLine Limited, Cornwall Buildings, 45-51 Newhall Str., office 330,
Birmingham, B3 3QR, Great Britain**

Место производства медицинского изделия

**PharmLine Limited, Cornwall Buildings, 45-51 Newhall Str., office 330,
Birmingham, B3 3QR, Great Britain**

Номер регистрационного досье № 14814 от 03.04.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9335

приказом Росздравнадзора от 23 июня 2008 года № 4751-Пр/08

и приказом от 06 сентября 2016 года № 9335 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0022965