



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 08 ноября 2021 года № РЗН 2021/15713

На медицинское изделие

**Респираторы медицинские одноразовые торговая марка Greenland
по ТУ32.50.50-006-19666380-2021**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Гринлэнд Рус"
(ООО "Гринлэнд Рус"), Россия,
197136, Санкт-Петербург, Газовая ул., д. 10 литер Н, пом. 3-н, ком. 7**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Гринлэнд Рус"
(ООО "Гринлэнд Рус"), Россия,
197136, Санкт-Петербург, Газовая ул., д. 10 литер Н, пом. 3-н, ком. 7**

Место производства медицинского изделия

**ООО "Гринлэнд Рус", Россия,
197136, Санкт-Петербург, ул. Газовая д. 10, литера Н**

Номер регистрационного досье № РД-45114/76082 от 29.10.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 ноября 2021 года № 10514
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0061737

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 ноября 2021 года № РЗН 2021/15713

Лист 1

На медицинское изделие

**Респираторы медицинские одноразовые торговая марка Greendland по
ТУ32.50.50-006-19666380-2021:**

I. Варианты исполнения:

1. Без клапана выдоха складные - 1/3/5/10/50/1000 шт. в упаковке.
2. Без клапана выдоха купольные - 1/3/5/10/50/1000 шт. в упаковке.

II. Инструкция по применению - 1 шт.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0090531