



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 ноября 2021 года № РЗН 2021/15715

На медицинское изделие

Респираторы медицинские одноразовые торговая марка Greendland
по ТУ32.50.50-007-19666380-2021

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-45116/76084 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 № 10512
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0061738

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 ноября 2021 года № РЗН 2021/15715

Лист 1

На медицинское изделие

**Респираторы медицинские одноразовые торговая марка Greendland по
ТУ 32.50.50-007-19666380-2021:**

I. Варианты исполнения:

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

II. Инструкция по применению - 1 шт.

III

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0090532