



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01495

от 08 октября 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью «Авран ЛК», Россия,
(ООО «Авран ЛК»), 109052, г. Москва, ул. Нижегородская, д. 70, корп. 2
и подтверждает, что медицинское изделие
Лейкопластырь LEIKO бактерицидный
производства

«Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР,
Jiangsu Nanfang Medical Co., Ltd., 1 Guoxiang Road, Wujin Economic
Development Zone, 213149 Changzhou City, Jiangsu Province, P.R. of China

место производства:

1 Guoxiang Road, Wujin Economic Development Zone, 213149 Changzhou City,
Jiangsu Province, P.R. of China

класс потенциального риска 1

ОКП 93 9332

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-1854/33896 от 01.10.2013

приказом Росздравнадзора от 08 октября 2013 года № 5624-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003951

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

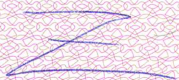
№ ФСЗ 2008/01495

Лист 1

I. Лейкопластырь LEIKO бактерицидный.

II. Варианты исполнения:

- на тканевой основе;
- на нетканой основе с акриловым клеем;
- на полимерной основе с акриловым клеем.



**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
08 октября 2013 года**



М.А. Мурашко

0003879