



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01443

от 20 сентября 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
ООО «Авран ЛК», Россия,
109052, г. Москва, ул. Нижегородская, д. 70, корп. 2
и подтверждает, что медицинское изделие

Лейкопластырь LEIKO перцовый
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 9334

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-1687/33899 от 17.09.2013

приказом Росздравнадзора от 20 сентября 2013 года № 5209-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003856