



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 января 2014 года № ФСЗ 2008/01442

На медицинское изделие

Лейкопластырь LEIKO фиксирующий медицинский

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Авран ЛК" (ООО "Авран ЛК"),
Россия, 109052, Москва, ул. Нижегородская, д. 70, корп. 2

Производитель

"Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.", КНР,
Jiangsu Nanfang Medical Co., Ltd., 1 Guoxiang Road, Wujin Economic Development
Zone, 213149 Changzhou City, Jiangsu Province, People's Republic of China

Место производства медицинского изделия

1 Guoxiang Road, Wujin economic Development Zone, 213149 Changzhou City,
Jiangsu Province, Peoples Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-2737/47022 от 24.12.2013

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9330

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 января 2014 года № 91
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0006576

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 января 2014 года № ФСЗ 2008/01442

Лист 1

На медицинское изделие

Лейкопластырь LEIKO фиксирующий медицинский:

- на тканевой основе (хлопковый), с впитывающей подушечкой и без нее;
- на тканевой основе (шелковый) с акриловым клеем;
- на нетканой основе с акриловым клеем, с впитывающей подушечкой и без нее;
- на полимерной основе с акриловым клеем, с впитывающей подушечкой и без нее.

З

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0004482