



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01441

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 мозольный

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 9335

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-1689/33903 от 17.09.2013

приказом Росздравнадзора от 20 сентября 2013 года № 5210-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003857