



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 апреля 2023 года № РЗН 2023/20014

На медицинское изделие

**Лейкопластырь медицинский фиксирующий**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

«Фармлайн ООО», Чешская Республика,

**PharmLine s.r.o., Dobronická 1257, Kunratice, 148 00 Praha 4 Czech Republic**

Производитель

"Фармлайн ООО", Чешская Республика,

**Pharmline s.r.o., Dobronická 1257, Kunratice, 148 00 Praha 4, Czech Republic**

Место производства медицинского изделия

**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-50077/98738 от 13.05.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **21.20.24.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 8 листах

приказом Росздравнадзора от 06 апреля 2023 года № 2096  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0075278