



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 сентября 2019 года № ФСЗ 2012/12154

На медицинское изделие  
**Пластырь мозольный**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "МД СТМ" (ООО "МД СТМ"),**  
Россия, 107497, Москва, ул. Монтажная, д. 9, стр. 1, этаж 3, помещ. IV, ком. 11

Производитель  
**"ПЛАНЕТ (Сучжоу) Медикал Продакте Ко., Лтд.", КНР,**  
**PLANET (Suzhou) Medical Products Co., Ltd., Xuguan Industrial Park,**  
**Suzhou Hi-Tec Development Zone, China**

Место производства медицинского изделия  
**PLANET (Suzhou) Medical Products Co., Ltd., Xuguan Industrial Park,**  
**Suzhou Hi-Tec Development Zone, China**

Номер регистрационного досье № РД-29029/44448 от 10.09.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

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

приказом Росздравнадзора от 13 сентября 2019 года № 6819  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

**0045008**