



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09.11.2020 № ФСР 2009/05570

На медицинское изделие

Лейкопластырь SMART АКВАСТОП по ТУ 9393-028-45961725-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

АО "ВЕРОФАРМ"

Производитель

АО "ВЕРОФАРМ"

Место производства медицинского изделия

115088, Россия, Москва, 2-й Южнопортовый пр-д, д. 18, стр. 9, эт. 2

Номер регистрационного досье № ФСР 2009/05570

Вид медицинского изделия: 142270

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 1

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 21.20.24.110

Приказом Росздравнадзора от 09.11.2020. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

_____подпись_____