



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 марта 2012 года № ФСЗ 2012/11708

На медицинское изделие

Лента эластичная клейкая K-Active Tape и лента эластичная клейкая мягкая K-Active Tape Gentle

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Корпорация "Нитто Денко", Япония,

Nitto Denko Corporation, 1-1-2, Shimohozumi, Ibaraki, Osaka 567-8680, Japan

Производитель

Корпорация "Нитто Денко", Япония,

Nitto Denko Corporation, 1-1-2, Shimohozumi, Ibaraki, Osaka 567-8680, Japan

Место производства медицинского изделия

Nitto Denko Corporation, 1-1-2, Shimohozumi, Ibaraki, Osaka 567-8680, Japan

Номер регистрационного досье № 43123 от 28.10.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9370

приказом Росздравнадзора от 14 марта 2012 года № 1035-Пр/12
и приказом от 30 декабря 2016 года № 15869 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0030110