



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 августа 2016 года № ФСЗ 2010/07753

На медицинское изделие

Устройство оториноларингологическое для промывания слизистой носа индивидуальное "Аква Марис[®] Лейка" в наборе со средствами для промывания "Аква Марис[®]"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЈ а.о.", Хорватия,
JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ d.d., Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia

Производитель

"ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЈ а.о.", Хорватия,
JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ d.d., Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia

Место производства медицинского изделия

JADRAN - GALENSKI LABORATORIJ d.d., Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia

Номер регистрационного досье № РД-11841/32655 от 20.06.2016

Вид медицинского изделия 206200

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 августа 2016 года
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0022145

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 августа 2016 года № ФСЗ 2010/07753

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство оториноларингологическое для промывания слизистой носа индивидуальное "Аква Марис[®] Лейка" в наборе со средствами для промывания "Аква Марис[®]".

1. Емкость 330 мл и 30 пакетов-саше с морской солью.
2. Емкость 330 мл и 30 пакетов-саше с обогащенной морской солью.

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0022866