



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 ноября 2007 года № ФСЗ 2007/00571

На медицинское изделие

Средства по уходу за ранами "Пронтосан" (Prontosan)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Б. Браун Медикал АГ", Швейцария,

B. Braun Medical AG, Seesatz, CH-6204 Sempach, Switzerland

Производитель

"Б. Браун Медикал АГ", Швейцария,

B. Braun Medical AG, Seesatz, CH-6204 Sempach, Switzerland

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № 24017 от 26.07.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 ноября 2007 года № 356-н
и приказом от 18 апреля 2016 года № 3257 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 ноября 2007 года № ФСЗ 2007/00571

Лист 1

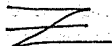
На медицинское изделие

Средства по уходу за ранами "Пронтосан" (Prontosan):

1. Раствор для промывания ран "Пронтосан" (Prontosan Irrigation Solution).
2. Гель для ран "Пронтосан" (Prontosan Wound Gel).

Место производства:

1. B. Braun Medical AG, Seesatz, CH-6204 Sempach, Switzerland.
2. Prontomed GmbH, Am Bahndam 70, 32120 Hiddenhausen, Germany.



Приказом от 18 апреля 2016 года № 3257 о замене допущено обращение на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.В. Мурашко

0019881