



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/06867

от 05 сентября 2012 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"Ново Нордиск А/С", Дания,  
Novo Nordisk A/S, Novo Alle, 2880, Bagsvaerd, Denmark  
и подтверждает, что медицинское изделие  
Иглы одноразовые "НовоФайн® 31G"  
производства  
"Ново Нордиск А/С", Дания  
Novo Nordisk A/S, Novo Alle, 2880, Bagsvaerd, Denmark  
место производства: (см. приложение)

класс потенциального риска 1

ОКП 94 3200

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 21789 от 28.06.2012

приказом Росздравнадзора от 05 сентября 2012 года № 1208-Пр/12  
и приказом от 29 июля 2013 года № 3529-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



*М.А. Мурашко*  
М.А. Мурашко

0002089



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(ГОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

**№ ФСЗ 2010/06867**

Лист 1

Место производства:

1. Nipro Medical Industries LTD., Tatebayashi Plant 2-19-64, Matsubara, Tatebayashi-shi, Gunma, 374-8518, Japan, для Ново Нордиск А/С, Дания.
2. Nipro (Thailand) Corporation Limited, 10/2 Moo 8 Bangnomko, Sena, Phra Nakhon Si Ayutthaya 13110, Thailand, для Ново Нордиск А/С, Дания.

*M*

Приказом от 29 июля 2013 года № 3529-Пр/13 от имени допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения  
05 сентября 2012 года**



*M.A. Murashko*  
**М.А. Мурашко**

0002007