



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 марта 2023 года № ФСЗ 2008/01523

На медицинское изделие

**Иглы одноразовые НовоФайн® 30G 8 мм стерильные**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Ново Нордиск А/С", Дания,**

**Novo Nordisk A/S, Novo Alle, 2880, Bagsvaerd, Denmark**

Производитель

**"Ново Нордиск А/С", Дания,**

**Novo Nordisk A/S, Novo Alle, 2880, Bagsvaerd, Denmark**

Место производства медицинского изделия

**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-53064/79147 от 18.11.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.13.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 марта 2023 года № 1913  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



**Д.Ю. Павлюков**

0071136



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 марта 2023 года

№ ФСЗ 2008/01523

Лист 1

На медицинское изделие

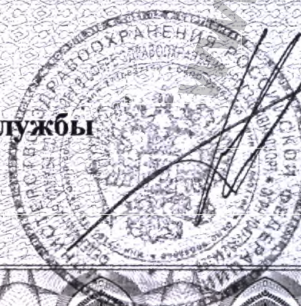
**Иглы одноразовые НовоФайн® 30G 8 мм стерильные:**

Место производства:

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



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0117921