



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2021 года № РЗН 2021/16201

На медицинское изделие  
Повязка мазевая Бранолинд® Н с перуанским бальзамом  
по ТУ 21.20.24-001-47580861-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Обществу с ограниченной ответственностью "ПАУЛЬ ХАРТМАНН",  
(ООО "ПАУЛЬ ХАРТМАНН"), Россия,  
115114, Москва, ул. Кожевническая, д. 7, стр. 1

Производитель  
Общество с ограниченной ответственностью "ПАУЛЬ ХАРТМАНН",  
(ООО "ПАУЛЬ ХАРТМАНН"), Россия,  
115114, Москва, ул. Кожевническая, д. 7, стр. 1

Место производства медицинского изделия  
ООО "ПАУЛЬ ХАРТМАНН", Россия, 142050, Московская область,  
г. Домодедово, мкр. Белые столбы, влд. "Склады 104", стр. 3/3

Номер регистрационного досье № РД-36555/61345 от 01.10.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.24.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2021 года № 12570  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0060935

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 декабря 2021 года

№ РЗН 2021/16201

Лист 1

На медицинское изделие

Повязка мазевая Бранолинд® Н с перуанским бальзамом по ТУ 21.20.24-001-47580861-2019, в вариантах исполнения:

I. Повязка мазевая Бранолинд® Н с перуанским бальзамом, в составе:

1. Повязка мазевая Бранолинд® Н с перуанским бальзамом, размер 7,5x10 см., по 5 шт. или 30 шт. в потребительской упаковке.

2. Инструкция по применению - 1 шт.

II. Повязка мазевая Бранолинд® Н с перуанским бальзамом, в составе:

1. Повязка мазевая Бранолинд® Н с перуанским бальзамом, размер 10x20 см., по 30 шт. в потребительской упаковке.

2. Инструкция по применению - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0094037



Исх. № И-02-2209/1

От 2 сентября 2022 года

**Всем заинтересованным лицам**

Настоящим Общество с ограниченной ответственностью «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» (далее ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН») уведомляет, что согласно постановлению Правительства РФ от 23 декабря 2021 года N 2425 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подлежащей декларированию соответствия, внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2020 г. N 2467 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации», вступившему в силу 1 сентября 2022 года, медицинские изделия, производимые Paul Hartmann AG (Пауль Хартманн АГ), не подлежат обязательному подтверждению соответствия в форме декларирования либо сертификации.

Также ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН» информирует, что в соответствии с п. 3 ст. 23 Федерального закона от 27.12.2022 № 184-ФЗ «О техническом регулировании», декларации о соответствии и сертификаты соответствия действуют на территории Российской Федерации в отношении каждой единицы продукции, выпускаемой в обращение на территории Российской Федерации во время действия декларации о соответствии, в течение срока годности или срока службы продукции, установленных в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Генеральный директор  
ООО «ПАУЛЬ ХАРТМАНН»



/О.В. Широкова/