



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 июня 2025 года № РЗН 2025/25556

Действительно до 01 января 2028 г.

На медицинское изделие

Пакет медицинский перевязочный индивидуальный стерильный "QuikMed"
по ТУ 21.20.24-001-74596356-2024

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медицинские разработки"
(ООО "Медицинские разработки"), Россия,
117218, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Академический,
ул Крижановского, д. 18, к. 4

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Медицинские разработки"
(ООО "Медицинские разработки"), Россия,
117218, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Академический,
ул Крижановского, д. 18, к. 4

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-69684/44036 от 21.05.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.161

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 июня 2025 года № 8529
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0084179

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 июня 2025 года № РЗН 2025/25556

Действительно до 01 января 2028 г.

Лист 1

На медицинское изделие

Пакет медицинский перевязочный индивидуальный стерильный "QuikMed"
по ТУ 21.20.24-001-74596356-2024, в составе:

I. Варианты исполнения:

1. Пакет медицинский перевязочный индивидуальный стерильный «QuikMed», на основе эластичного самоклеящегося бинта и нанесённой 2-х слойной капиновой накладкой.
2. Пакет медицинский перевязочный индивидуальный стерильный «QuikMed», на основе эластичного самоклеящегося бинта и нанесённой 4-х слойной капиновой накладкой.
3. Пакет медицинский перевязочный индивидуальный стерильный «QuikMed», на основе эластичного самоклеящегося бинта и нанесённой 6-х слойной капиновой накладкой.

II. Инструкция по применению.

Место производства:

1. ООО "Медицинские разработки", Россия, 241010, Брянская обл., г.о. Брянск, г. Брянск, ул. Флотская, д. 113А.
2. ООО "АКЦЕНТР ГРУПП", Россия, 141981, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Технологическая, д. 4, помещ. 67.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0162181