



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 сентября 2018 года № РЗН 2015/2859

На медицинское изделие

Гианеб® - гипертонический стерильный раствор для ингаляции

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Къези Фармацевтичи С.п.А.", Италия,

Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/A, 43122 Parma, Italy

Производитель

"Къези Фармацевтичи С.п.А.", Италия,

Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/A, 43122 Parma, Italy

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-23574/51326 от 05.09.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

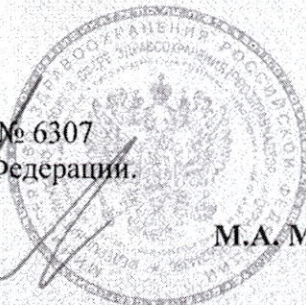
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.199**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 сентября 2018 года № 6307
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко



0040115

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 сентября 2018 года № РЗН 2015/2859

Лист 1

На медицинское изделие

Гианеб® - гипертонический стерильный раствор для ингаляции:

Место производства:

1. Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/A, 43122 Parma, Italy.

2. COC Farmaceutici, Via Modena 15 40019, Sant'Agata Bolognese (BO), Italy.

✓

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0049397