



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 ноября 2010 года № ФСЗ 2010/08325

На медицинское изделие  
**Презервативы марки Okamoto**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"Окамото Индастрис, Инк.", Япония,  
Okamoto Industries, Inc., 3-27-12, Hongo, Bunkyo-Ku, Tokyo, Japan

Производитель  
"Окамото Индастрис, Инк.", Япония,  
Okamoto Industries, Inc., 3-27-12, Hongo, Bunkyo-Ku, Tokyo, Japan

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № 59513 от 06.09.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 25 1466

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2010 года № 10564-Пр/10  
и приказом от 29 декабря 2015 года № 9884 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0016058

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 ноября 2010 года № ФСЗ 2010/08325

Лист 1

На медицинское изделие

**Презервативы марки Okamoto:**

Место производства:

1. Okamoto Rubber Products Co., Ltd., 60/50 Moo 19 Navanakorn Industrial Estate Zone 2,  
Klongluang Pathumthani, 12120, Thailand.

2. Okamoto Industries, Inc., Ibaraki Plant 1, Nishiyama, Itabashi-cho, Ryugasaki, Ibaraki-  
Pref., 301-0801, Japan.

Z

Приказом от 29 декабря 2015 года № 9884 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

0016158