



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 01 апреля 2008 года № ФСЗ 2008/01332

На медицинское изделие
**Система стерильная хирургическая для минимально инвазивного
и ручного доступа**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2

Производитель
"Этикон Эндо-Седжери эЛэЛСи", США,
Ethicon Endo-Surgery LLC, Guaynabo, Puerto Rico 00969, USA

Место производства медицинского изделия
Ethicon Endo-Surgery, Inc, Blvd. Independencia 1151 Lote Bravo, Ciudad Juarez,
Chihuahua 45242 2839, Mexico.

Номер регистрационного досье № 3218 от 29.01.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3410

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 апреля 2008 года № 2290-Пр/08
и приказом от 13 октября 2016 года № 11024 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


Д.В. Пархоменко

0025046

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 апреля 2008 года № ФСЗ 2008/01332

Лист 1

На медицинское изделие

**Система стерильная хирургическая для минимально инвазивного
и ручного доступа**

В составе:

1. Уплотнительный колпачок.
2. Маркер.
3. Линейка.
4. Манжет на предплечье.

Принадлежности:

1. Ретрактор.

z

Приказом от 13 октября 2016 года № 11 24 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0027179