



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 апреля 2018 года № ФСЗ 2009/04557

На медицинское изделие
Клей кожный DERMABOND

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

Производитель
"Этикон, Эл-Эл-Си", США,
Ethicon, LLC, Highway 183, Km. 8.3, San Lorenzo, Puerto Rico 00754, USA

Место производства медицинского изделия
Ethicon, LLC, Highway 183, Km. 8.3, San Lorenzo, Puerto Rico 00754, USA

Номер регистрационного досье № РД-21545/77134 от 27.03.2018

Вид медицинского изделия 125790

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 апреля 2018 года № 218
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0038072

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 апреля 2018 года № ФСЗ 2009/04557

Лист 1

На медицинское изделие

Клей кожный DERMABOND:

1. Клей кожный Dermabond высоковязкий.
2. Клей кожный Dermabond высоковязкий МИНИ.
3. Клей кожный Dermabond высоковязкий Пропен.
4. Клей кожный Dermabond высоковязкий Пропен ИКСЭЛЬ.

7

Информация получена с официального сайта
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
www.roszdravnadzor.ru

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0045260