



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 апреля 2022 года № ФСЗ 2009/05812

На медицинское изделие

Имплантаты и материалы для хирургии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"

(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,

121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 2

Производитель

"Этикон, Инк.", США,

Ethicon, Inc., 1000 Route 202 Raritan, New Jersey, 08869, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-49139/97163 от 08.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 апреля 2022 года № 3428
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0065252

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 апреля 2022 года

№ ФСЗ 2009/05812

Лист 1

На медицинское изделие

Имплантаты и материалы для хирургии:

I. Имплантаты:

1. Сетка из Викирила.
2. Сетки комбинированные из викирила и пролена ВИПРО, ВИПРО II.
3. Мешки из викириловой сетки.

II. Материалы для хирургии:

1. Эндопетля ЭНДОЛУП.

Место производства:

1. Ethicon, Inc., 1000 route 202 Raritan, New Jersey 08869, USA.
2. Johnson & Johnson International, c/o European Logistics Centre, Leonardo Da Vincilaan 15, BE-1831 Diegem, Belgium.
3. Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda., Rod. Presidente Dutra - KM 154, São José dos Campos, São Paulo, 12240-908, Brasil.
4. Johnson & Johnson MEDICAL GmbH, Robert-Koch-Strasse 1, Norderstedt, 22851, Germany.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0100230