



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 октября 2022 года № ФСЗ 2012/13282

На медицинское изделие

Устройство ENPOWER для отделения микроспиралей

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"

(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,

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

Производитель

"Медос Интернешнл САРЛ", Швейцария,

Medos International SARL, Chemin-Blanc 38, Le Locle, CH-2400, Switzerland

Место производства медицинского изделия

Cerenovus, Inc., 47709 Fremont Blvd, Fremont, California 94538, USA

Номер регистрационного досье № РД-52628/70229 от 20.10.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 октября 2022 года № 10204
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0063443

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 октября 2022 года № ФСЗ 2012/13282

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство ENPOWER для отделения микроспиралей, в составе:

1. Устройство ENPOWER для отделения микроспиралей (DCB2).
2. Кабель ENPOWER для отделения микроспиралей с пультом отделения - не более 5 шт. (при необходимости).
3. Кабель Connecting Cable для отделения микроспиралей - не более 5 шт. (при необходимости).

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0109566