



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 октября 2023 года № РЗН 2023/21402

На медицинское изделие

Кассеты сменные со скобами к аппаратам сшивающе-режущим

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"

(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,

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

Производитель

"Этикон Эндо-Серджери, Эл-Эл-Си", США,

Ethicon Endo-Surgery, LLC, 475 Calle C, Guaynabo, Puerto Rico 00969, USA

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-57060/57310 от 24.07.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 октября 2023 года № 7384
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0068095

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 октября 2023 года № РЗН 2023/21402

Лист 1

На медицинское изделие

Кассеты сменные со скобами к аппаратам сшивающе-режущим,
в вариантах исполнения:

1. Кассеты сменные со скобами к аппаратам сшивающе-режущим Echelon Contour для нормальных тканей - 6 шт./уп.
2. Кассеты сменные со скобами к аппаратам сшивающе-режущим Echelon Contour для плотных тканей - 6 шт./уп.
3. Кассеты сменные со скобами Endopath Echelon к аппаратам сшивающе-режущим ECHELON Flex 35 - 12 шт./уп.

Место производства:

1. Nipro Healthcare Baja Inc., Avenida de Las Torres 7125, Colonia Salvarcar 118, 32580 Ciudad Juarez, Chihuahua, Mexico.
2. Nipro Healthcare Baja Inc., 3801 University Boulevard SE, Albuquerque, New Mexico 87106, USA.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0130872