



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 18 ноября 2010 года № ФСЗ 2010/08391

На медицинское изделие

Сшивающий аппарат для проведения артроскопических операций

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

"ДеПью Майтэк энд Джонсон энд Джонсон Компани", США,
DePuy Mitek a Johnson & Johnson Company, 325 Paramount Drive, Raynham,
MA 02767, USA

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № 54136 от 19.08.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3100

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 ноября 2010 года № 10540-Пр/10
и приказом от 16 июня 2016 года № 5386 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020090

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 ноября 2010 года № ФСЗ 2010/08391

Лист 1

На медицинское изделие

Сшивающий аппарат для проведения артроскопических операций:

Место производства:

1. DePuy Mitek Sarl, Rue du Puits Godet 20, Neuchatel, CH 2000, Switzerland.
2. T.A.G. Medical Products , Kibbutz Ga'aton, 25130- Israel.
3. New Deantronics Taiwan Ltd., 6F 529 Chung Cheng Rd. Hsin Tien city 231 Taipei Shien, Taiwan.



Приказом от 16 июня 2016 года № 5366 в замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0020263