



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 февраля 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

**Codman & Shurtleff, Inc., dba DePuy Synthes Products Inc., 47709 Fremont Blvd.,**

**Fremont, CA 94538, USA**

Номер регистрационного досье № РД-45519/81307 от 22.11.2021

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 03 февраля 2022 года № 705

допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**



0061255

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 февраля 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

0095699