



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 февраля 2024 года № РЗН 2024/22088

На медицинское изделие

Зажим электрохирургический биполярный TissueSeal PLUS

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"БОВА-электроник ГмбХ & Ко. КГ", Германия,
BOWA-electronic GmbH & Co. KG, Heinrich-Hertz-Strasse 4-10, 72810 Gomaringen,
Germany

Производитель

"БОВА-электроник ГмбХ & Ко. КГ", Германия,
BOWA-electronic GmbH & Co. KG, Heinrich-Hertz-Strasse 4-10, 72810 Gomaringen,
Germany

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-60278/105162 от 24.01.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2б**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 февраля 2024 года № 888
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0075639

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 февраля 2024 года № РЗН 2024/22088

Лист 1

На медицинское изделие

Зажим электрохирургический биполярный TissueSeal PLUS, варианты исполнения:

1. Зажим биполярный TissueSeal PLUS COMFORT, 160 мм, кабель 4,5 м в составе:
 - Зажим биполярный TissueSeal PLUS COMFORT, 160 мм, кабель 4,5 м - 1 шт.;
 - Инструкция по применению.
2. Зажим биполярный TissueSeal PLUS COMFORT, 190 мм, кабель 4,5 м в составе:
 - Зажим биполярный TissueSeal PLUS COMFORT, 190 мм, кабель 4,5 м - 1 шт.;
 - Инструкция по применению.
3. Зажим биполярный TissueSeal PLUS COMFORT, 230 мм, кабель 4,5 м в составе:
 - Зажим биполярный TissueSeal PLUS COMFORT, 230 мм, кабель 4,5 м - 1 шт.;
 - Инструкция по применению.
4. Зажим биполярный TissueSeal PLUS COMFORT, 280 мм, кабель 4,5 м в составе:
 - Зажим биполярный TissueSeal PLUS COMFORT, 280 мм, кабель 4,5 м - 1 шт.;
 - Инструкция по применению.

Место производства:

1. BOWA-electronic GmbH & Co. KG, Heinrich-Hertz-Strasse 4-10, 72810 Gomaringen, Germany.
2. BOWA Polska Sp. zo. o., Zlotkowo, ul. Obornicka 10, 60-002 Suchy Las, Poland.

Handwritten mark

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0134084