



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 11:43 11.06.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 200442;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 57802;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2009/04557 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02919292);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 22.06.2004;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 25.05.2026;
7. Период действия версии: с 25.05.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Клей кожный DERMABOND
 1. Клей кожный Dermabond высоковязкий.
 2. Клей кожный Dermabond высоковязкий МИНИ.
 3. Клей кожный Dermabond высоковязкий Пропен.
 4. Клей кожный Dermabond высоковязкий Пропен ИКСЭЛЬ.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ДЖОНСОН & ДЖОНСОН";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА КРЫЛАТСКАЯ, ДОМ 17, КОРПУС 2;
12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя

(изготовителя) медицинского изделия: 121614, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА КРЫЛАТСКАЯ, ДОМ 17, КОРПУС 2;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "Этикон, Эл-Эл-Си" (Ethicon, LLC);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Highway 183, Km. 8.3, San Lorenzo, Puerto-Rico 00754, USA;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Highway 183, Km. 8.3, San Lorenzo, Puerto-Rico 00754, USA;

16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;

17. ОКП/ОКПД2: 21.20.24.110;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Средство предназначено для местного применения исключительно с целью удержания в сведённом положении краёв кожных ран, образовавшихся в результате хирургических разрезов, включая проколы, связанные с минимально инвазивными вмешательствами, а также простых тщательно очищенных рваных ран травматического происхождения.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 125790;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: "Этикон, Эл-Эл-Си" (Ethicon, LLC), Highway 183, Km. 8.3, San Lorenzo, Puerto-Rico 00754, USA;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
125790	Клей кожный DERMABOND: 1. Клей кожный Dermabond высоковязкий.
125790	Клей кожный DERMABOND: 2. Клей кожный Dermabond высоковязкий МИНИ.
125790	Клей кожный DERMABOND: 3. Клей кожный Dermabond высоковязкий Пропен.
125790	Клей кожный DERMABOND: 4. Клей кожный Dermabond высоковязкий Пропен ИКСЭЛЬ.

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11