



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 10:04 04.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 202563;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 17306;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2009/05528 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02924767);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: ;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 31.07.2026;
7. Период действия версии: с 31.07.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Электрод для временной кардиостимуляции
Модели:
 1. Электрод для временной кардиостимуляции TPW10, в составе:
 - электрод TPW10 – 12 шт.;
 - инструкция по применению.
 2. Электрод для временной кардиостимуляции TPW30, в составе:
 - электрод TPW30 – 12 шт.;
 - инструкция по применению.
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: Ethicon, LLC («Этикон Эл-Эл-Си»);

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: 32.50.50.190;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Электрод для временной кардиостимуляции предназначен для временной эпикардальной кардиостимуляции или временного наблюдения и должен быть извлечен после завершения временной кардиостимуляции.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 276130;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Ethicon, Inc. («Этикон Инк.»), Calle Durango No. 2751, Lote Bravo, Ciudad Juárez, Chihuahua C.P. 32575, Mexico. 2. Nypro Healthcare Baja Inc. («Нипро Хелскеа Баха, Инк.»), 3801 University Boulevard SE, Albuquerque, NM 87106, USA;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
276130	Электрод для временной кардиостимуляции TPW10
276130	Электрод для временной кардиостимуляции TPW30

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