



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 12:48 24.02.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 163060;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2009/05812 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02929627);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: ;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 26.04.2022;
6. Период действия версии: с 26.04.2022;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Имплантаты и материалы для хирургии
  - I. Имплантаты:
    1. Сетка из Викирила.
    2. Сетки комбинированные из викрола и пролена ВИПРО, ВИПРО II.
    3. Мешки из викроловой сетки.
  - II. Материалы для хирургии:
    1. Эндопетля ЭНДОЛУП.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон";
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, Россия, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 2;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, Россия, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 2;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "Этикон, Инк.";
13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Ethicon, Inc., 1000 Route 202 Raritan, New Jersey, 08869, USA;
14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Дальнее зарубежье, Ethicon, Inc., 1000 Route 202 Raritan, New Jersey, 08869, USA;
15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;
16. ОКП/ОКПД2: 939370/32.50.50.190;
17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 3;
18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;
19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 218080; 249270; 282960;
20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Ethicon, Inc., 1000 Route 202 Raritan, New Jersey 08869, USA. 2. Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda., Rod. Presidente Dutra - KM 154, São José dos Campos, São Paulo, 12240-908, Brasil. 3. Johnson & Johnson MEDICAL GmbH, Robert-Koch-Strasse 1, Norderstedt, 22851, Germany. 4. Johnson & Johnson International, c/o European Logistics Centre, Leonardo Da Vincilaan 15, BE-1831 Diegem, Belgium;
21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
22. Модели медицинского изделия:

<b>Код вида</b>	<b>Наименование модели</b>
249270	Сетка из Викирила
218080	Мешки из викриловой сетки
282960	Эндопетля ЭНДОЛУП
282960	Эндоузел ЭНДОНОТ
249270	Сетки комбинированные из викрила ВИПРО
249270	Сетки комбинированные из пролена ВИПРО

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