



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 13:08 24.02.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 168569;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2011/11397 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02923566);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 08.11.2005;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 28.02.2023;
6. Период действия версии: с 28.02.2023;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Рукоятки лапаросонические к ультразвуковому скальпелю "Гармоник"
в вариантах исполнения:
 1. Рукоятка лапаросоническая облегченная, в составе:
 - рукоятка лапаросоническая облегченная - 1 шт.;
 - проверочный наконечник - 1 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.
 2. Рукоятка лапаросоническая для ручной активации, в составе:
 - рукоятка лапаросоническая для ручной активации - 1 шт.;
 - проверочный наконечник - 1 шт.;
 - замок рабочей части - 1 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.
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 Эндо-Серджери, Эл-Эл-Си";
13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Ethicon Endo-Surgery, LLC, 475 Calle C, Guaynabo, PR 00969, USA;
14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Ethicon Endo-Surgery, LLC, 475 Calle C, Guaynabo, PR 00969, USA;
15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;
16. ОКП/ОКПД2: 944400/32.50.50.190;
17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2б;
18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;
19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 162170;
20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Nupro Healthcare Baja Inc., 3801 University Blvd SE, Albuquerque New Mexico 87106, USA. 2. Ethicon Endo-Surgery, S.A. de C.V., Planta II, Calle Durango No. 2751, Colonia Lote Bravo, 32575 Ciudad Juarez, Chihuahua, Mexico. 3. NPA de Mexico S. de R.L. de C.V., Blvd. Hector Teran Teran #20662-C, Col. Murua Oriente, Tijuana, 22465, Mexico. 4. Ethicon Endo-Surgery Inc., 4545 Creek Road, Cincinnati, OH 45242, USA. 5. Ethicon Endo-Surgery Inc., 3801 University Boulevard SE, Albuquerque, NM 87106, USA;
21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
162170	null

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