



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 13:11 24.02.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 178494;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2012/11599 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02930628);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 14.03.2012;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 27.05.2024;
6. Период действия версии: с 27.05.2024;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Генератор электрохирургический, ультразвуковой G11, с принадлежностями
 - I. Генератор электрохирургический, ультразвуковой G11, в составе:
 1. Генератор электрохирургический, ультразвуковой G11.
 2. Сетевой кабель (при необходимости).
 3. Кабель питания для генератора G11.
 4. Руководство пользователя (на бумажном или CD носителе).
 - II. Принадлежности:
 1. Адаптер для насадок "Гармоник" HGA11 (не более 50 шт.).
 2. Адаптер для насадок "Энсил" EGA11 (не более 50 шт.).
 3. Ножной привод для активации FSW11 (не более 5 шт.).
 4. Тележка-подставка для генератора CRT11 (не более 5 шт.).
 5. Проверочный ключ для тестирования генератора GEN11VK с инструкцией (не более 50 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, Puerto Rico 00969, USA;
14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , США, Ethicon Endo-Surgery, LLC, 475 Calle C, Guaynabo, Puerto Rico 00969, USA;
15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;
16. ОКП/ОКПД2: 944420/32.50.50.190;
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: 127500;
20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Linemaster Switch Corp., 29 Plaine Hill Road, Woodstock, CT 06281, USA. 2. Jabil Inc., 3800 Giddings Road, Auburn Hills, MI 48326, USA. 3. Modo, Inc., 4865 NW 59th Ave., Unit B, Hillsboro, OR 97124, USA;
21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
127500	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