



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 16:17 20.02.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 195662;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2015/2929 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02917591);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 11.08.2015;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 02.02.2026;
6. Период действия версии: с 02.02.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Пластырь гемостатический Veriset
- 2 x 4 см;
- 5 x 10 см;
- 8 x 16 см.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "КОВИДИЕН ЕВРАЗИЯ";
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105120, Г МОСКВА, ПЕР СЫРОМЯТНИЧЕСКИЙ 2-Й, ДОМ 1, ПОМЕЩЕНИЕ I, КОМ. 35;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105120, Г МОСКВА, ПЕР СЫРОМЯТНИЧЕСКИЙ 2-Й, ДОМ 1, ПОМЕЩЕНИЕ I, КОМ. 35;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Covidien llc ("Ковидиен ллс");
13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Covidien llc, 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA;
14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Covidien llc, 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA;
15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;
16. ОКП/ОКПД2: 21.20.24.161;
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: Пластырь гемостатический Veriset предназначен для применения при открытых хирургических вмешательствах на паренхиматозных органах и мягких тканях в качестве вспомогательного кровоостанавливающего средства в тех случаях, когда остановка капиллярного, венозного или артериального кровотечения посредством давления, перевязки или других обычных методов неэффективна или применение невозможно.;
19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 181170;
20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Covidien llc ("Ковидиен ллс"), 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA. 2. Covidien, 15 Crosby Drive Bedford, MA 01730, USA. 3. Covidien, 60 Middletown Avenue, North Haven CT 06473, USA;
21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
181170	Пластырь гемостатический Veriset 2 x 4 см
181170	Пластырь гемостатический Veriset 5 x 10 см
181170	Пластырь гемостатический Veriset 8 x 16 см

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