



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 17:42 25.12.2025 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 194255;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2021/14808 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02926886);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 19.12.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Стержень EEA OrVil Auto Suture опорный одноразового автоматического циркулярного степлера для трансорального введения с улучшенным проксимальным направляющим швом, для использования с циркулярным степлером EEATM XL с технологией DST Series™. Варианты исполнения:
 1. Стержень EEA OrVil Auto Suture опорный одноразового автоматического циркулярного степлера для трансорального введения с улучшенным проксимальным направляющим швом, для использования с циркулярным степлером EEA 21 мм XL с технологией DST Series, в составе:
 - 1.1. Стержень EEA OrVil Auto Suture опорный одноразового автоматического циркулярного степлера для трансорального введения с улучшенным проксимальным направляющим швом, для использования с циркулярным степлером EEA 21 мм XL с технологией DST Series, с белой дополнительной насадкой - 3 шт.
 - 1.2. Инструкция по применению - 1 шт.
 2. Стержень EEA OrVil Auto Suture опорный одноразового автоматического циркулярного степлера для трансорального введения с улучшенным проксимальным направляющим швом, для использования с циркулярным степлером EEA 25 мм XL с технологией DST Series, в составе:
 - 2.1. Стержень EEA OrVil Auto Suture опорный одноразового автоматического циркулярного степлера для трансорального введения с улучшенным проксимальным направляющим швом, для использования с циркулярным степлером EEA25 мм XL с

технологией DST Series, с белой дополнительной насадкой - 3 шт.

2.2. Инструкция по применению - 1 шт.

6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МЕДТРОНИК";

7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 10;

8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 10;

9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Covidien llc, USA ("Ковидиен ллс", США);

10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA;

11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA;

12. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.190;

13. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Предназначен для использования на всем протяжении пищеварительного тракта как в открытых, так и в лапароскопических операциях (в том числе при хирургическом лечении ожирения) для анастомозирования типа «конец-конец», «конец-бок» и «бок-бок»;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 337900;

16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Covidien, 60 Middletown Avenue, North Haven, CT 06473, USA. 2. Covidien (U.S.S.C. Puerto Rico, Inc.), Building 911-67, Sabanetas Industrial Park, 00731 Ponce, Puerto Rico, USA;

17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
337900	Стержень EEATM OrViTM Auto SutureTM опорный одноразового автоматического циркулярного степлера для трансорального введения с улучшенным проксимальным направляющим швом, для использования с циркулярным степлером EEATM XL с технологией DST SeriesTM, варианты исполнения: 2. Стержень EEATM OrViTM Auto SutureTM опорный одноразового авто
337900	Стержень EEATM OrViTM Auto SutureTM опорный одноразового автоматического циркулярного степлера для трансорального введения с улучшенным проксимальным направляющим швом, для использования с циркулярным степлером EEATM XL с технологией DST SeriesTM, варианты исполнения: 1. Стержень EEATM OrViTM Auto SutureTM опорный одноразового авто

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.

