



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 17:59 25.12.2025 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 193902;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2022/17195 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02928724);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 12.12.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Картридж GIA с применением технологии Tri-Staple.  
В вариантах исполнения:
  1. Картридж GIA с применением технологии Tri-Staple, средней/большой толщины, 80 мм, в составе с инструкцией по применению.
  2. Картридж GIA с применением технологии Tri-Staple, черный сверхтолстый, 80 мм, в составе с инструкцией по применению.
  3. Картридж GIA с применением технологии Tri-Staple, средней/большой толщины, 60 мм, в составе с инструкцией по применению.
  4. Картридж GIA с применением технологии Tri-Staple, черный сверхтолстый, 60 мм, в составе с инструкцией по применению.
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

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: 32.50.13.190;

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

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Изделие применяется в абдоми-нальной и торакальной хирургии для резекции, пересечения тка-ней и создания анастомозов;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 182180;

16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Covidien Llc, USA ("Ковидиен Ллс" США), 60 Middletown Avenue, North Haven, CT 06473, USA;

17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
182180	Картридж GIATM с применением технологии Tri-StapleTM, в вариантах исполнения: 4. Картридж GIATM с применением технологии Tri-StapleTM, черный сверхтолстый, 60 мм, в составе с инструкцией по применению.
182180	Картридж GIATM с применением технологии Tri-StapleTM, в вариантах исполнения: 3. Картридж GIATM с применением технологии Tri-StapleTM, средней/большой толщины, 60 мм, в составе с инструкцией по применению;

182180	Картридж GIATM с применением технологии Tri-StapleTM, в вариантах исполнения: 2. Картридж GIATM с применением технологии Tri-StapleTM, черный сверхтолстый, 80 мм, в составе с инструкцией по применению;
182180	Картридж GIATM с применением технологии Tri-StapleTM, в вариантах исполнения: 1. Картридж GIATM с применением технологии Tri-StapleTM, средней/большой толщины, 80 мм, в составе с инструкцией по применению;

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

