



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 13:29 14.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 193461;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 161281;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2022/18266 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02928122);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 15.09.2022;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 04.12.2025;
7. Период действия версии: с 04.12.2025;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Блок загружаемый одноразовый для сосудистой хирургии TA™ Auto Suture™ с технологией DST Series™ 30 мм - V3 со скобами титановыми (23 шт.) размером 3,0 x 2,5 мм
В составе:
 - блок загружаемый одноразовый для сосудистой хирургии TA™ Auto Suture™ с технологией DST Series™ 30 мм - V3 со скобами титановыми (23 шт.) размером 3,0 x 2,5 мм и стикерами идентификационными (4 шт.) - 6 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МЕДТРОНИК";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ

ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 10;

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

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Covidien LLC ("Ковидиен ЛЛС");

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

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

16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.190;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 26;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Изделие предназначено для перезагрузки степлеров, устанавливающих тройной ряд титановых скоб, располагаемых в шахматном порядке;

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

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Covidien LLC ("Ковидиен ЛЛС"), 60 Middletown Avenue, North Haven, CT 06473, USA. 2. Covidien (U.S.S.C. Puerto Rico, Inc.)/Ковидиен (Ю.С.С.К. Пуэрто Рико, Инк.), Building 911-67, Sabanetas Industrial Park, 00731 Ponce, Puerto Rico, USA;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
182180	Блок загружаемый одноразовый для сосудистой хирургии ТА?? Auto Suture?? с технологией DST Series?? 30 мм - V3 со скобами титановыми (23 шт.) размером 3,0 x 2,5 мм

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