



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 12:34 20.04.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 197930;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/04690343 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/04690343);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 02.04.2026;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: ;
6. Период действия версии: с 02.04.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR
Модели:
 1. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 60 мм;
Состав:
 - 1.1. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 60 мм - 3 шт./уп.;
 - 1.2. Инструкция по применению – 1 шт./уп.
 2. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 80 мм;
Состав:
 - 2.1. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 80 мм - 3 шт./уп.;
 - 2.2. Инструкция по применению – 1 шт./уп.
 3. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 100 мм.
Состав:
 - 3.1. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 100 мм - 3 шт./уп.;
 - 3.2. Инструкция по применению – 1 шт./уп.

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, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА КРЫЛАТСКАЯ, ДОМ 17, КОРПУС 2;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА КРЫЛАТСКАЯ, ДОМ 17, КОРПУС 2;
12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Этикон Эндо-Серджери, Эл-Эл-Си, США (Ethicon Endo-Surgery, LLC, 475 Calle C, 00969 Guaynabo, Puerto Rico, USA);
13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 475 Calle C, 00969 Guaynabo, Puerto Rico, USA;
14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 475 Calle C, 00969 Guaynabo, Puerto Rico, USA;
15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;
16. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.190;
17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;
18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Трансекция, резекция и/или создание анастомозов;
19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 312980;
20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Нипро Хелскеа Баха, Инк. (Nipro Healthcare Baja, Inc.), Avenida de Las Torres 7125, Colonia Salvarcar 118, 32580 Ciudad Juarez, Chihuahua, Mexico. 2. Нипро Хелскеа Баха, Инк. (Nipro Healthcare Baja, Inc.), 3801 University Boulevard SE, Albuquerque, NM 87106, USA;
21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
312980	3. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 100 мм
312980	2. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 80 мм
312980	1. Аппарат сшивающе-режущий линейный ECHELON LINEAR, 60 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