



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 сентября 2022 года № ФСЗ 2009/04353

На медицинское изделие

**Система гинекологическая GYNECARE TVT Obturator**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"**

**(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 2**

Производитель

**"Этикон САРЛ", Швейцария,**

**Ethicon SARM, Puits Godet 20, Neuchâtel, CH-2000, Switzerland**

Место производства медицинского изделия

**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-49280/98877 от 12.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.22.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 сентября 2022 года № 8481  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**

0064878

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 сентября 2022 года № ФСЗ 2009/04353

Лист 1

На медицинское изделие

**Система гинекологическая GYNECARE TVT Obturator,**  
в составе:

1. Лента-имплантат стерильная сетчатая (1 шт.);
2. Проводники металлические изогнутые (2 шт.: "правый" и "левый");
3. Направитель металлический (1 шт.);
4. Инструкция по применению (1 шт.).

Место производства:

1. Ethicon SARL, Puits Godet 20, Neuchâtel, CH-2000, Switzerland.
2. Ethicon Inc., 655 Ethicon Circle Cornelia, Georgia, 30531, USA.



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0107805