



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 11 апреля 2017 года № ФСЗ 2009/04737**

На медицинское изделие
Сетка проленовая Gynemesh PS для реконструкции тазового дна

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская,
д. 17, корп. 2

Производитель
"ЭТИКОН, Эл-Эл-Си", Пуэрто-Рико (США),
ETHICON, LLC, Highway 183 Km 8.3, San Lorenzo, 00754, Puerto-Rico, USA

Место производства медицинского изделия
ETHICON, LLC, Highway 183 Km 8.3, San Lorenzo, 00754, Puerto-Rico, USA

Номер регистрационного досье № РД-16833/87177 от 29.03.2017

Вид медицинского изделия 320780

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4480

приказом Росздравнадзора от 11 апреля 2017 года № 3301
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0031726