



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
от 10 февраля 2010 года № ФСЗ 2010/06171**

На медицинское изделие

**Материал гемостатический рассасывающийся: «Серджисел»,  
«Серджисел Нью-Нит», «Серджисел Фибриллар»**

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

Производитель  
**"ETHICON, LLC", Пуэрто-Рико,  
ETHICON, LLC, Rd. 183, Km. 8.3, Industrial Area Hato, San Lorenzo, 00754-0982  
Puerto Rico**

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № 86307 от 22.12.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9370

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 февраля 2010 года № 873-Пр/10  
и приказом от 26 октября 2016 года № 11564 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 февраля 2010 года № ФСЗ 2010/06171

Лист 1

На медицинское изделие

**Материал гемостатический рассасывающийся: «Серджисел»,  
«Серджисел Нью-Нит», «Серджисел Фибриллар»:**

Место производства:

1. Johnson & Johnson Medical Limited, Gargrave, Skipton, North Yorkshire, BD23 3 RX, UK.
2. Ethicon, Inc., Rout 22 West, Somerville, New Jersey 08876-0151, USA.
3. Ethicon SARL, Rue du Puits Godet 20, CH-200, Neuchatel, Switzerland.



Приказом от 26 октября 2016 года № 11564 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

0027225