



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 января 2011 года № ФСЗ 2011/08964

На медицинское изделие

Материал хирургический гемостатический рассасывающийся
"СПОНГОСТАН" (SPONGOSTAN)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

"Ферросан Медикал Девайсес А/С", Дания,
Ferrosan Medical Devices A/S, Sydmarken 5, DK-2860 Soeborg, Denmark

Место производства медицинского изделия

Ferrosan Medical Devices A/S, Sydmarken 5, DK-2860 Soeborg, Denmark

Номер регистрационного досье № 60370 от 10.09.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9370

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 января 2011 года № 286-Пр/11

и приказом от 30 декабря 2016 года № 15060 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0026275

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 января 2011 года № ФСЗ 2011/08964

Лист 1

На медицинское изделие

**Материал хирургический гемостатический рассасывающийся
"СПОНГОСТАН" (SPONGOSTAN)**

Варианты исполнения:

- «СПОНГОСТАН» Анальный (SPONGOSTAN Anal);
- «СПОНГОСТАН» Стоматологический (SPONGOSTAN Dental);
- «СПОНГОСТАН» Стандартный (SPONGOSTAN Standard);
- «СПОНГОСТАН» Специальный (SPONGOSTAN Special);
- «СПОНГОСТАН» Пленка (SPONGOSTAN Film);
- «СПОНГОСТАН» Пудра (SPONGOSTAN Powder).



Приказом от 30 декабря 2016 года № 15060 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0032028