



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 17:17 14.09.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 202772;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 132271;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2016/3922 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02916379);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 05.04.2016;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 05.08.2026;
7. Период действия версии: с 05.08.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Устройство сдавливания лучевой артерии TR Band варианты исполнения:
 1. XX*RF06, стандартный размер манжеты 240 мм.
 2. XX*RF06L, большой размер манжеты 290 мм.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ТЕРУМО РУС";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 12, ПОМЕЩ. 7/17;
12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123112, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ

ОКРУГ ПРЕСНЕНСКИЙ, НАБ ПРЕСНЕНСКАЯ, Д. 12, ПОМЕЩ. 7/17;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Terumo Corporation (Терумо Корпорейшн);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 44-1, 2-chome, Hatagaya, Shibuya-ku, Tokyo 151-0072, Japan;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 44-1, 2-chome, Hatagaya, Shibuya-ku, Tokyo 151-0072, Japan;

16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Япония;

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.190;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 1;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Устройство сдавливания лучевой артерии TR Band представляет собой устройство сдавливания для помощи в остановке кровотечения из лучевой артерии после трансрадиального доступа.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 230880;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Terumo Corporation Ashitaka Plant, 150, Maimaigi-cho, Fujinomiya-shi, Shizuoka, 418-0015, Japan;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
230880	Устройство сдавливания лучевой артерии TR Band, варианты исполнения: 1. XX*RF06, стандартный размер манжеты 240 мм.
230880	Устройство сдавливания лучевой артерии TR Band, варианты исполнения: 2. XX*RF06L, большой размер манжеты 290 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