



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 16:51 09.09.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 203220;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 180296;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2024/23671 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02939748);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 18.09.2024;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 20.08.2026;
7. Период действия версии: с 20.08.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Дренаж глубокого ввода Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный  
, в составе:
  - I. Дренаж глубокого ввода Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный - 10 шт./упак., в составе:
    1. Трубка силиконовая с ренгенконтрастной полосой и с белой манжетой.
    2. Скользящий зажим.
    3. Коннектор.
  - II. Инструкция по применению - 1 шт.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ФИРМА "ФИНКО";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123007, г. Москва, ул. 4-я Магистральная, д. 5, стр. 5;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123007, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА 4-Я МАГИСТРАЛЬНАЯ, ДОМ 5, СТРОЕНИЕ 5, ЭТ/ПОМ/КОМ 4/1/9-16;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG Ломанн энд Раушер Интернэшнл ГмбХ энд Ко. КГ;

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Westerwaldstrasse 4, 56579, Rengsdorf, Germany;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Westerwaldstrasse 4, 56579, Rengsdorf, Germany;

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

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.190;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2б;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Дренаж глубокого ввода Suprasorb® CNP предназначен для удаления раневого экссудата из раны и его транспортировки в ёмкость для сбора экссудата при проведении процедуры лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением).;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 152650;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Lohmann & Rauscher s. r.o., Bucovicka ul. 256, 68401 Slavkov u Brna, Czech Republic;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

| Код вида | Наименование модели                                           |
|----------|---------------------------------------------------------------|
| 152650   | Дренаж глубокого ввода Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный |

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