



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 16:53 09.09.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 203226;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 180298;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2024/23672 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02939750);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 23.09.2024;
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: Порт дренажный Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный
, в составе:
 - I. Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный - 10 шт./упак., в составе:
 1. Порт дренажный.
 2. Зажим скользящий.
 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: 2a;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Порт дренажный Suprasorb® CNP одноразовый стерильный предназначен для использования в рамках проведения процедуры лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) для поддержания отрицательного давления в области раны, для вентиляции области раны, а также для удаления раневого экссудата из раны.;

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	Порт дренажный 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