



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 16:43 09.09.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 203411;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 183363;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2024/24362 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02941460);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 28.12.2024;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 26.08.2026;
7. Период действия версии: с 26.08.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Емкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная
Ёмкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная, в вариантах исполнения.
I. Варианты исполнения:
 1. Ёмкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная, 250 мл – 4 шт./упак., в составе:
 - 1.1. Ёмкость для сбора экссудата с соединительной трубкой, 250 мл.
 - 1.2. Скользящий зажим.
 2. Ёмкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная, 1000 мл. – 4 шт./упак., в составе:
 - 2.1. Ёмкость для сбора экссудата с соединительной трубкой, 1000 мл.
 - 2.2. Скользящий зажим.

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: 1;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Ёмкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP предназначена для сбора экссудата во время проведения процедуры лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) с помощью системы CNP.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 287500;

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
287500	Емкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная. Ёмкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная, в вариантах исполнения. I. Варианты исполнения: 1. Ёмкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная, 250 мл – 4 шт./упак.
287500	Емкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная. Ёмкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная, в вариантах исполнения. I. Варианты исполнения: 2. Ёмкость для сбора экссудата Suprasorb® CNP, одноразовая стерильная, 1000 мл. – 4 шт./упак.

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