



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:24 16.06.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 200903;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 200903;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/05196861 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/05196861);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 08.06.2026;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: ;
7. Период действия версии: с 08.06.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Система лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) Suprasorb® CNP P3
в составе:
 1. Аппарат для терапии Suprasorb® CNP P3 – 1 шт.
 2. Контейнер жёсткий многоразовый Suprasorb® CNP 250 мл – 1 шт. (при необходимости)
 3. Контейнер жёсткий многоразовый Suprasorb® CNP 1000 мл – 1 шт. (при необходимости)
 4. Адаптер для подключения к электросети (вкл. европейский сетевой адаптер) – 1 шт.
 5. Инструкция по применению – 1 шт.
- Принадлежности:
 1. Сумка для ношения Suprasorb® CNP – 1 шт.
 2. Прикроватный крепеж Suprasorb® CNP - 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: 32.50.50.190;

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

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Система лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) Suprasorb® CNP P3 предназначена для отвода экссудата во время проведения терапии управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением). Система Suprasorb® CNP P3 предназначена для пациентов, которые могут получить пользу от лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением).;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 287650;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. L&R GmbH, Kirchengasse 17, 2525 Schöna u.a.d. Tries ng, AUSTRIA. 2. Mafix AG, Elsternweg 2 CH- 4564 Obergerlafingen, Switzerland. 3. Kingstar Industries (Wuhan) Co., Ltd., No.5 Xiaoxiangxi Road, Jinyinhu Dongxihu District 430040 Wuhan City, Hubei Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
287650	Система лечения ран управляемым разрежением (контролируемым отрицательным давлением) Suprasorb® CNP P3 в составе.

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