



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 марта 2024 года № ФСР 2009/05218

На медицинское изделие

Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02
однократного применения по ТУ 32.50.50-002-73064893-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Научно-производственное предприятие "ИНТЕРОКО"
(АО "НПП "ИНТЕРОКО"), Россия,

140080, Московская обл., г. Лыткарино, п. Тураево, тер. промзона Тураево,
стр. 8, зд. 121

Производитель

Акционерное общество "Научно-производственное предприятие "ИНТЕРОКО"
(АО "НПП "ИНТЕРОКО"), Россия,

140080, Московская обл., г. Лыткарино, п. Тураево, тер. промзона Тураево,
стр. 8, зд. 121

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-61177/108620 от 04.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 19 марта 2024 года № 1454
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0075428

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 марта 2024 года

№ ФСР 2009/05218

Лист 1

На медицинское изделие

**Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02
однократного применения по ТУ 32.50.50-002-73064893-2020,**
в вариантах исполнения:

1. Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/1
(без защиты от света и в светозащитном исполнении), в составе:

1.1. Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой - 1 шт.

1.2. Трубка - 1 шт.

1.3. Роликовый регулятор скорости потока - 1 шт.

1.4. Инъекционный узел - 1 шт. (при необходимости).

1.5. У-порт - 1 шт. (при необходимости).

1.6. Коннектор типа "Луер" - 1 шт.

1.7. Колпачок - заглушка - 1 шт. (при необходимости).

1.8. Инъекционная игла - не более 5 шт. (при необходимости).

1.9. Удлинительная магистраль - 1 шт. (при необходимости).

1.10. Переходник трехходовой - 1 шт. (при необходимости).

2. Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/2
(без защиты от света и в светозащитном исполнении), в составе:

2.1. Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой - 1 шт.

2.2. Трубка - 1 шт.

2.3. Роликовый регулятор скорости потока - 1 шт.

2.4. Инъекционный узел - 1 шт. (при необходимости).

2.5. У-порт - 1 шт. (при необходимости).

2.6. Коннектор типа "Луер-Лок" - 1 шт.

2.7. Колпачок - заглушка - 1 шт. (при необходимости).

2.8. Инъекционная игла - не более 5 шт. (при необходимости).

2.9. Удлинительная магистраль - 1 шт. (при необходимости).

2.10. Переходник трехходовой - 1 шт. (при необходимости).

3. Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/3
(без защиты от света и в светозащитном исполнении), в составе:

3.1. Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой - 1 шт.

3.2. Трубка - 1 шт.

3.3. Барабанный регулятор скорости потока - 1 шт.

3.4. Инъекционный узел - 1 шт. (при необходимости).

3.5. У-порт - 1 шт. (при необходимости).

3.6. Коннектор типа "Луер" - 1 шт.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков



0137236

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 марта 2024 года

№ ФСР 2009/05218

Лист 2

- 3.7. Колпачок - заглушка - 1 шт. (при необходимости).
3.8. Инъекционная игла - не более 5 шт. (при необходимости).
3.9. Удлинительная магистраль - 1 шт. (при необходимости).
3.10. Переходник трехходовой - 1 шт. (при необходимости).
4. Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02/4 (без защиты от света и в светозащитном исполнении), в составе:
4.1. Капельно-фильтрующий узел с совмещенной полимерной иглой - 1 шт.
4.2. Трубка - 1 шт.
4.3. Барабанный регулятор скорости потока - 1 шт.
4.4. Инъекционный узел - 1 шт. (при необходимости).
4.5. У-порт - 1 шт. (при необходимости).
4.6. Коннектор типа "Луер-Лок" - 1 шт.
4.7. Колпачок - заглушка - 1 шт. (при необходимости).
4.8. Инъекционная игла - не более 5 шт. (при необходимости).
4.9. Удлинительная магистраль - 1 шт. (при необходимости).
4.10. Переходник трехходовой - 1 шт. (при необходимости).

Место производства:

1. АО "НПП "ИНТЕРОКО", Россия, 140080, Московская обл., г. Лыткарино, п. Тураево, тер. промзона Тураево, стр. 8, зд. 121.
2. Shandong Kanglilai Medical Apparatus Co., Ltd., No. 8 Xinchang Road, Changyi City, Shandong Province, 261300, People's Republic of China.
3. Shandong Zhenfu Medical Device Co., Ltd., High-tech Industrial Park, 276800 Rizhao City, Shandong Province, People's Republic of China.
4. ООО "МПК "Елец", Россия, 399770, Липецкая обл., г. Елец, ш. Орловское, д. 21.
5. ООО "СТЕРИПАК СЕРВИС", Россия, 117246, Москва, Научный пр-д, д. 10.

z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0142315