



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 16:16 17.11.2025 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 192698;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2008/02241 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/03739697);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 14.11.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Система инфузионная ПР-01 однократного применения по ТУ ВУ 600012098.010-2007. 1. Система инфузионная.
 2. Игла инъекционная диаметром 0,8мм.
 3. Коннектор "Луер-Луер".
 4. Переходник "Луер-Рекорд".
 5. Тара потребительская с инструкцией по применению.
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ЯРФАРМА";
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 214018, СМОЛЕНСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г.О. ГОРОД СМОЛЕНСК, Г СМОЛЕНСК, ПР-КТ ГАГАРИНА, Д. 32, ОФИС 81Н2;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 214018, СМОЛЕНСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г.О. ГОРОД СМОЛЕНСК, Г СМОЛЕНСК, ПР-КТ ГАГАРИНА, Д. 32, ОФИС 81Н2;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Производственное унитарное предприятие «ФреБор»;

10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Республика Беларусь, 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, 6 этаж;
11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Республика Беларусь, 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64, 6 этаж;
12. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.190;
13. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;
14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Система инфузионная ПР-01 однократного применения предназначена для вливания реципиенту лекарственных растворов из стеклянных и полимерных емкостей;
15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 136330;
16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Унитарное предприятие «ФреБор», Республика Беларусь, 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, д. 64, 6 этаж;
17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;
18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
136330	Система инфузионная ПР-01 однократного применения

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.

