



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 10:14 18.11.2025 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 192736;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2008/01983 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/03759088);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 17.11.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Система универсальная медицинская трансфузионно-инфузионная УМС-1-1 однократного применения по ТУ 64-05838972-5-93.
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: 2б;

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Система универсальная медицинская трансфузионно-инфузионная УМС-1-1 однократного применения предназначена для внутривенного введения крови и ее компонентов, кровезаменителей, растворов и других трансфузионных сред из стеклянных и полимерных емкостей с одновременным введением разрешенных к внутривенному применению лекарственных препаратов;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 375950;

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
375950	Система универсальная медицинская трансфузионно-инфузионная УМС-1-1 однократного применения по ТУ 64-05838972-5-93

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

