



Выписка

из Государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, по состоянию на 08:20 18.11.2025 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 192692;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2008/02242 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/03736217);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 14.11.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Зажим пуповины новорожденного однократного применения по ТУ ВУ 600012098.015-2007. Комплектация:
 - зажим;
 - 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: 1;

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Зажим пуповины однократного применения предназначен для пережатия пуповины после рождения ребенка.;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 212220;

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
212220	Зажим пуповины новорожденного однократного применения

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

