



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 07 октября 2021 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, стр. 8, зд. 121**

Производитель

**Акционерное общество "Научно-производственное предприятие "ИНТЕРОКО"  
(АО "НПП "ИНТЕРОКО"), Россия,  
140080, Московская обл., г. Лыткарино, п. Тураево, стр. 8, зд. 121**

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-44228/57105 от 17.09.2021

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 07 октября 2021 года № 9612  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.Ю. Павлюков**



0059169



**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 октября 2021 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**



0091790



**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 октября 2021 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, 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. ООО "СТЕРИПАК СЕРВИС", Россия, 117246, Москва, Научный пр-д, д. 10.
4. Shandong Zhenfu Medical Device Co., Ltd., High-tech Industrial Park, 276800 Rizhao City, Shandong Province, People's Republic of China.
5. SHANDONG WEIGAO GROUP MEDICAL POLYMER CO., LTD, No. 18 Xingshan Road, Torch Hi-tech Science Park, Weihai, Shandong Province, People's Republic of China.
6. ООО "Стерин", Россия, 140500, Московская обл., г. Луховицы, ул. Пушкина, 8 км.
7. ООО "СМТ-БЕСТ", Республика Армения, г. Ереван, ул. Тбилиское ш. д.29/38.



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0090069