



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:24 24.06.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 196785;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 179807;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2024/23146 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02935073);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 16.07.2024;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 26.02.2026;
7. Период действия версии: с 26.02.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Насос инфузионный, варианты исполнения: ME900, ME900A
 - I. Насос инфузионный ME900, в составе: 1. Основной блок насоса инфузионного ME900 - 1 шт. 2. Ручка для переноски (при необходимости) - 1 шт. 3. Держатель с винтовым зажимом (при необходимости) - 1 шт. 4. Датчик капель с кабелем и фиксатором, модель: GRM188R71E104KA01D (при необходимости) - 1 шт. 5. Кабель питания, модель: C016MARD 27000 - 1 шт. 6. Стойка инфузионная передвижная для насоса (при необходимости) - 1 шт. 7. Набор винтов - 1 шт., в составе: - винт - 2 шт.; - ключ шестигранный - 1 шт. 8. Руководство по эксплуатации - 1 шт. 9. Встраиваемая аккумуляторная батарея 2200мАч, модель: CMLI1X3N001A - 1 шт. 10. Встраиваемая аккумуляторная батарея 3350мАч, модель: CMLI1X3N002A (при необходимости) - 1 шт. II. Насос инфузионный ME900A, в составе: 1. Основной блок насоса инфузионного ME900A - 1 шт. 2. Ручка для переноски (при необходимости) - 1 шт. 3. Держатель с винтовым зажимом (при необходимости) - 1 шт. 4. Датчик капель с кабелем и фиксатором, модель: GRM188R71E104KA01D (при необходимости)

- 1 шт. 5. Кабель питания, модель: C016MARD 27000 - 1 шт. 6. Стойка инфузионная передвижная для насоса (при необходимости) - 1 шт. 7. Набор винтов - 1 шт., в составе: - винт - 2 шт.; - ключ шестигранный - 1 шт. 8. Руководство по эксплуатации - 1 шт. 9. Встраиваемая аккумуляторная батарея 2200мАч, модель: CMLI1X3N001A - 1 шт. 10. Встраиваемая аккумуляторная батарея 3350мАч, модель: CMLI1X3N002A (при необходимости) - 1 шт.

10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "КОМЕН МЕДИКАЛ РУС";

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 117342, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ КОНЬКОВО, УЛ ОБРУЧЕВА, Д. 52, СТР. 3;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 117342, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ КОНЬКОВО, УЛ ОБРУЧЕВА, Д. 52, СТР. 3;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Shenzhen Comen Medical Instruments Co., Ltd. ("Шэньчжэнь Комен Медикал Инструментс Ко., Лтд.");

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Floor 10, Floor 11 and Section C of Floor 12 of Building 1A Floor 1 to Floor 5 of building 2, FIYTA Timepiece Building, Nanhuan Avenue, Matian Sub-district, Guangming District, Shenzhen Guandong, 518106, P.R. China;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Floor 10, Floor 11 and Section C of Floor 12 of Building 1A Floor 1 to Floor 5 of building 2, FIYTA Timepiece Building, Nanhuan Avenue, Matian Sub-district, Guangming District, Shenzhen Guandong, 518106, P.R. China;

16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Китай;

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.160;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2б;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Насос применяется для клинического лечения, требующего длительного, равномерного и точного введения одного лекарственного средства/ физиологического раствора, которое может доставляться

внутривенно, подкожно, артериально, эпидурально или внутримышечно при помощи специального инфузионного набора, а также для переливания крови;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 260420;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Shenzhen Comen Medical Instruments Co., Ltd. ("Шэньчжэнь Комен Медикал Инструментс Ко., Лтд."), Floor 10, Floor 11 and Section C of Floor 12 of Building 1A & Floor 1 to Floor 5 of Building 2, FIYTA Timepiece Building, Nanhuan Avenue, Matian Sub-district, Guangming District, Shenzhen, Guangdong, 518106, P.R. China;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
260420	I. Насос инфузионный ME900
260420	II. Насос инфузионный ME900A

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.

