



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 11:15 15.08.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 200137;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 155667;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2021/14699 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02927017);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 02.07.2021;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 16.05.2026;
7. Период действия версии: с 16.05.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Матрасы противопролежневые AORTIS®  
варианты исполнения:
  1. Матрас противопролежневый AORTIS® M130, в составе:
    - 1.1. Матрас противопролежневый AORTIS® M130 - 1 шт.
    - 1.2. Компрессор - 1 шт.
    - 1.3. Трубка - 1 шт.
    - 1.4. Чехол - 1 шт.
    - 1.5. Кабель питания - 1 шт.
    - 1.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).
    - 1.7. Упаковка - 1 шт.
    - 1.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
  2. Матрас противопролежневый AORTIS® M130S, в составе:
    - 2.1. Матрас противопролежневый AORTIS® M130S - 1 шт.
    - 2.2. Компрессор - 1 шт.

- 2.3. Трубка - 1 шт.
- 2.4. Чехол - 1 шт.
- 2.5. Кабель питания - 1 шт.
- 2.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).
- 2.7. Упаковка - 1 шт.
- 2.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
- 3. Матрас противопролежневый AORTIS® M130LP, в составе:
  - 3.1. Матрас противопролежневый AORTIS® M130LP - 1 шт.
  - 3.2. Компрессор - 1 шт.
  - 3.3. Трубка - 1 шт.
  - 3.4. Чехол - 1 шт.
  - 3.5. Кабель питания - 1 шт.
  - 3.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).
  - 3.7. Упаковка - 1 шт.
  - 3.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
- 4. Матрас противопролежневый AORTIS® M130LPS, в составе:
  - 4.1. Матрас противопролежневый AORTIS® M130LPS - 1 шт.
  - 4.2. Компрессор - 1 шт.
  - 4.3. Трубка - 1 шт.
  - 4.4. Чехол - 1 шт.
  - 4.5. Кабель питания - 1 шт.
  - 4.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).
  - 4.7. Упаковка - 1 шт.
  - 4.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
- 5. Матрас противопролежневый AORTIS® M22, в составе:
  - 5.1. Матрас противопролежневый AORTIS® M22 - 1 шт.
  - 5.2. Компрессор - 1 шт.
  - 5.3. Трубка - 1 шт.
  - 5.4. Чехол - 1 шт.
  - 5.5. Кабель питания - 1 шт.
  - 5.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).
  - 5.7. Упаковка - 1 шт.
  - 5.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
- 6. Матрас противопролежневый AORTIS® MA22, в составе:
  - 6.1. Матрас противопролежневый AORTIS® MA22 - 1 шт.
  - 6.2. Компрессор - 1 шт.
  - 6.3. Трубка - 1 шт.
  - 6.4. Чехол - 1 шт.
  - 6.5. Кабель питания - 1 шт.
  - 6.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).
  - 6.7. Упаковка - 1 шт.
  - 6.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

7. Матрас противопролежневый AORTIS® MA22S, в составе:

7.1. Матрас противопролежневый AORTIS® MA22S - 1 шт.

7.2. Компрессор - 1 шт.

7.3. Трубка - 1 шт.

7.4. Чехол - 1 шт.

7.5. Кабель питания - 1 шт.

7.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).

7.7. Упаковка - 1 шт.

7.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

8. Матрас противопролежневый AORTIS® M22LP, в составе:

8.1. Матрас противопролежневый AORTIS® M22LP - 1 шт.

8.2. Компрессор - 1 шт.

8.3. Трубка - 1 шт.

8.4. Чехол - 1 шт.

8.5. Кабель питания - 1 шт.

8.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).

8.7. Упаковка - 1 шт.

8.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

9. Матрас противопролежневый AORTIS® M22LPS, в составе:

9.1. Матрас противопролежневый AORTIS® M22LPS - 1 шт.

9.2. Компрессор - 1 шт.

9.3. Трубка - 1 шт.

9.4. Чехол - 1 шт.

9.5. Кабель питания - 1 шт.

9.6. Комплект для ремонта - 1 шт. (при необходимости).

9.7. Упаковка - 1 шт.

9.8. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

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

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 107497, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ГОЛЪЯНОВО, Ш ЩЁЛКОВСКОЕ, Д. 79, К. 1, КВ. 444, КОМ. 2;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 107497, Г.МОСКВА, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ГОЛЪЯНОВО, Ш ЩЁЛКОВСКОЕ, Д. 79, К. 1, КВ. 444, КОМ. 2;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: FOSHAN HONGFENG CO., LTD. (ФОШАН ХОНГФЕНГ КО., ЛТД.);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: No. 4-2, Leqiang Road, Leping, Sanshui, Foshan District, Guangdong Province, China;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: No. 4-2, Leqiang Road, Leping, Sanshui, Foshan District, Guangdong Province, China;

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

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.190;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 1;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: предназначены для предотвращения застоя кровотока в мягких тканях пациентов, прикованных к кровати.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 351730;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: FOSHAN HONGFENG CO., LTD. (ФОШАН ХОНГФЕНГ КО., ЛТД.), No. 4-2, Leqiang Road, Leping, Sanshui, Foshan District, Guangdong Province, China;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

| Код вида | Наименование модели                                     |
|----------|---------------------------------------------------------|
| 351730   | 1. Матрас противопролежневый AORTIS® M130 в составе:    |
| 351730   | 2. Матрас противопролежневый AORTIS® M130S в составе:   |
| 351730   | 3. Матрас противопролежневый AORTIS® M130LP в составе:  |
| 351730   | 4. Матрас противопролежневый AORTIS® M130LPS в составе: |
| 351730   | 5. Матрас противопролежневый AORTIS® M22 в составе:     |
| 351730   | 6. Матрас противопролежневый AORTIS® MA22 в составе:    |
| 351730   | 7. Матрас противопролежневый AORTIS® MA22S в составе:   |
| 351730   | 8. Матрас противопролежневый AORTIS® M22LP в составе:   |
| 351730   | 9. Матрас противопролежневый AORTIS® M22LPS в составе:  |

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



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН  
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11