



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 11:29 15.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 200129;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 155645;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2021/14698 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02926110);
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: Подушки противопролежневые AORTIS®
в вариантах исполнения:
 - I. Подушка противопролежневая AORTIS® HF2007, в составе:
 1. Подушка - 1 шт.
 2. Насос ручной - 1 шт. (при необходимости).
 3. Компрессор - 1 шт. (при необходимости).
 4. Чехол на подушку - 1 шт.
 5. Упаковка - 1 шт.
 6. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
 - II. Подушка противопролежневая AORTIS® HF2008, в составе:
 1. Подушка - 1 шт.
 2. Насос ручной - 1 шт. (при необходимости).
 3. Компрессор - 1 шт. (при необходимости).
 4. Чехол на подушку - 1 шт.

5. Упаковка - 1 шт.

6. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

III. Подушка противопрележневая AORTIS® HF005, в составе:

1. Подушка - 1 шт.

2. Насос ручной - 1 шт. (при необходимости).

3. Компрессор - 1 шт. (при необходимости).

4. Упаковка - 1 шт.

5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

IV. Подушка противопрележневая AORTIS® HF006, в составе:

1. Подушка - 1 шт.

2. Насос ручной - 1 шт. (при необходимости).

3. Компрессор - 1 шт. (при необходимости).

4. Упаковка - 1 шт.

5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

V. Подушка противопрележневая AORTIS® HF2002, в составе:

1. Подушка - 1 шт.

2. Насос ручной - 1 шт. (при необходимости).

3. Компрессор - 1 шт. (при необходимости).

4. Упаковка - 1 шт.

5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

VI. Подушка противопрележневая AORTIS® HF2002R, в составе:

1. Подушка - 1 шт.

2. Насос ручной - 1 шт. (при необходимости).

3. Компрессор - 1 шт. (при необходимости).

4. Упаковка - 1 шт.

5. 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: 13.92.24.141;

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 установки непосредственно на сиденье, чтобы равномерно распределить вес по всей поверхности сиденья и ягодиц, используемая для снятия напряжения, и предотвращения появления пролежней. Подушка может использоваться как средство реабилитации при травмах тазовой области, после операций на области промежности;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 168040;

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
168040	1. Подушка противопролежневая AORTIS® HF2007 в составе:
168040	2. Подушка противопролежневая AORTIS® HF2008 в составе:
168040	3. Подушка противопролежневая AORTIS® HF005 в составе:
168040	4. Подушка противопролежневая AORTIS® HF006 в составе:
168040	5. Подушка противопролежневая AORTIS® HF2002 в составе:
168040	6. Подушка противопролежневая AORTIS® HF2002R 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