



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 16:03 05.02.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 186820;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2020/9583 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02943409);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 30.01.2020;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 11.03.2025;
6. Период действия версии: с 11.03.2025;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Набор для проведения копрологических исследований Paraclin S с целью in vitro диагностики гельминтозов и протозоозов человека в вариантах исполнения:
  - I. Вариант исполнения F-099, в составе:
    1. Система концентрации (4 мл), REF F-009 - 150 шт.
    2. Седиментационная пробирка, REF F-009 - 150 шт.
    3. Палочка деревянная, REF F-009 - 150 шт.
    4. Инструкция по применению - 1 шт.
  - II. Вариант исполнения F-103, в составе:
    1. Система концентрации (4 мл), REF F-103 - 50 шт.
    2. Седиментационная пробирка, REF F-103 - 50 шт.
    3. Палочка деревянная, REF F-103 - 50 шт.
    4. Инструкция по применению - 1 шт.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "КОРМЕЙ РУСЛАНД";

10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 127410, Россия, Москва, Алтуфьевское ш., д. 41А, стр. 5, офис 52;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 127410, Россия, Москва, Алтуфьевское ш., д. 41А, стр. 5, офис 52;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "ПЗ КОРМЕЙ С.А.";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Польша, PZ CORMAY S.A., 22 Wiosenna Str., 05-092 Lomianki, Poland;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Польша, Дальнее зарубежье, PZ CORMAY S.A., 22 Wiosenna Str., 05-092 Lomianki, Poland;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Польша;

16. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.190;

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

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 334400;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Biolife Italiana Srl, Viale Monza 272, 20128 Milano, Italy;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

<b>Код вида</b>	<b>Наименование модели</b>
334400	I. Вариант исполнения F-099
334400	II. Вариант исполнения F-103

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