



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 11:46 24.07.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 194840;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 128067;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2015/2421 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02940579);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 12.02.2015;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 14.01.2026;
7. Период действия версии: с 14.01.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Устройство пневмомассажа прерывистой компрессии (пневмомассажер) «Лимфа-Э-1», «Лимфа-Э-2», «Лимфа-Э-3» по ТУ 9444-001-11292980-2014 с принадлежностями
Варианты исполнения.

1. Пневмомассажер «Лимфа-Э-1» в составе:

- 1.1 Блок управления ПС 1 шт.

- 1.2 Манжета в вариантах
исполнения:

- 1.2.1 Манжета секционная «рукав»
от 1 до 2 шт.;

1.2.2 Манжета секционная «сапог»

от 1 до 2 шт.;

1.2.3 Манжета секционная

«бедра-таз-талия» 1 шт.;

1.2.4 Манжета секционная

«комбинезон» 1 шт.;

1.2.5 Манжета секционная

«жилет» 1 шт.;

1.2.6 Манжета секционная «пояс» 1

шт.;

1.2.7 Манжета однокамерная

«голень» от 1 до 2 шт.;

1.2.8 Манжета однокамерная «стопа»

от 1 до 2 шт.;

1.3 Соединительный шланг в

вариантах исполнения:

1.3.1 Соединительный шланг большой

1 шт.;

1.3.2 Соединительный шланг малый 1

шт.;

1.4 Руководство по эксплуатации 1

экз.

2. Пневмомассажер «Лимфа-Э-2» в

составе:

2.1 Блок управления ПС 1 шт.

2.2 Манжета в вариантах

исполнения:

2.2.1 Манжета секционная «рукав»

от 1 до 2 шт.;

2.2.2 Манжета секционная «сапог»

от 1 до 2 шт.;

2.2.3 Манжета секционная

«бедро-таз-талия» 1 шт.;

2.2.4 Манжета секционная

«комбинезон» - 1 шт.;

2.2.5 Манжета секционная «жилет» 1 шт.;

2.2.6 Манжета секционная «пояс» 1

шт.;

2.2.7 Манжета однокамерная

«голень» от 1 до 2 шт.;

2.2.8 Манжета однокамерная «стопа»

от 1 до 2 шт.;

2.3 Соединительный шланг в

вариантах исполнения:

2.3.1 Соединительный шланг большой

1 шт.;

2.3.2 Соединительный шланг малый 1

шт.;

2.4 Руководство по эксплуатации 1

экз.

3. Пневмомассажер «Лимфа-Э-3» в

составе:

3.1 Блок управления ПС 1 шт.

3.2 Манжета в вариантах

исполнения:

3.2.1 Манжета секционная «рукав»

от 1 до 2 шт.;

3.2.2 Манжета секционная «сапог»

от 1 до 2 шт.;

3.2.3 Манжета секционная

«бедро-таз-талия» 1 шт.;

3.2.4 Манжета секционная

«комбинезон» 1 шт.;

3.2.5 Манжета секционная «жилет» 1 шт.;

3.2.6 Манжета секционная «пояс» 1

шт.;

3.2.7 Манжета однокамерная

«голень» от 1 до 2 шт.;

3.2.8 Манжета однокамерная «стопа»

от 1 до 2 шт.;

3.3 Соединительный шланг в

вариантах исполнения:

3.3.1 Соединительный шланг большой

1 шт.;

3.3.2 Соединительный шланг малый 1

шт.;

3.4 Руководство по эксплуатации 1

экз.

10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя

(изготовителя) медицинского изделия: ;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ МЕДИКО-ИНЖЕНЕРНЫЙ ЦЕНТР "АКВИТА";

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 129226, Г МОСКВА, УЛ СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННАЯ, ДОМ 12А, СТРОЕНИЕ 4;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 129226, Г МОСКВА, УЛ СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННАЯ, ДОМ 12А, СТРОЕНИЕ 4;

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

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.21.150;

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

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: для профилактики и лечения нарушений кровообращения и лимфообращения;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 182590;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ООО МИЦ "АКВИТА", 129226, г. Москва, ул. Сельскохозяйственная, д. 12, к. 2, пом. I, ком. 7,8,8а,9,10,10а;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
182590	3. Пневмомассажер «Лимфа-Э-3»
182590	2. Пневмомассажер «Лимфа-Э-2»
182590	1. Пневмомассажер «Лимфа-Э-1»

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