



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 14:05 10.07.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 201888;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 160201;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2022/19078 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02928677);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 09.12.2022;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 08.07.2026;
7. Период действия версии: с 08.07.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Катетеры (канюли) внутривенные, с принадлежностями
в составе:
 1. Катетеры (канюли) внутривенные, варианты исполнения:
 - 1.1. Катетеры (канюли) внутривенные Gloflon (Глофлон) с инъекционным портом и крыльями, в вариантах исполнения: 14G, 16G, 17G, 18G, 20G, 22G, 24G, 26G;
 - 1.2. Катетеры (канюли) внутривенные Glothin (Глосин) с инъекционным портом и крыльями, в вариантах исполнения: 14G, 16G, 17G, 18G, 20G, 22G, 24G, 26G;
 - 1.3. Катетеры (канюли) внутривенные Glocan Alpha (Глокэн Альфа) без инъекционного порта и крыльев в вариантах исполнения 14G, 16G, 17G, 18G, 20G, 22G, 24G, 26G;
 - 1.4. Катетеры (канюли) внутривенные Gloflon Safety 1 (Глофлон Сэйфети 1) с инъекционным портом, крыльями, (с дополнительной функцией безопасности), варианты исполнения 14G, 16G, 17G, 18G, 20G, 22G, 24G;
 - 1.5. Катетер (канюля) внутривенная Glofancie (Глофэнси) с крыльями, для новорожденных,

вариант исполнения 26G;

1.6. Катетер (канюля) внутривенная Gloneo (Глонео) с крыльями, для новорожденных, вариант исполнения 24G;

1.7. Катетеры (канюли) внутривенные Glocath (Глокэт) с встроенным трехходовым краном, варианты исполнения 16G, 18G, 20G, 22G;

1.8. Катетеры (канюли) внутривенные Glocan (Глокэн) без инъекционного порта, с крыльями, варианты исполнения 14G, 16G, 17G, 18G, 20G, 22G, 24G, 26G;

2. Инструкция по применению (поставляется с каждым изделием).

Принадлежности:

1. Трехходовой кран Gloflex (Глофлекс), варианты исполнения: красный, синий, белый.

2. Трехходовой кран с удлинительной трубкой Gloflexo (Глофлекс), варианты исполнения: красный, синий, белый: 5 см, 7 см, 10 см, 25 см, 50 см, 75 см, 100 см, 125 см, 150 см, 200 см, 250 см;

3. Внутривенная инфузионная система с 3 трехходовыми кранами GloManifold (Гломанифольд);

4. Удлинительная трубка низкого давления Gloveins (Гловенс), варианты исполнения: 5 см, 7 см, 10 см, 25 см, 50 см, 75 см, 100 см, 125 см, 150 см, 200 см, 250 см;

5. Удлинительная трубка высокого давления Gloveins Alpha (Гловенс Альфа), варианты исполнения 5 см, 7 см, 10 см, 25 см, 50 см, 75 см, 100 см, 125 см, 150 см, 200 см, 250 см.

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

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 394028, ВОРОНЕЖСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г. ВОРОНЕЖ, УЛ. ДИМИТРОВА, Д. 124, ЛИТЕР И ОФИС 1;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 394028, ВОРОНЕЖСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г. ВОРОНЕЖ, УЛ. ДИМИТРОВА, Д. 124, ЛИТЕР И ОФИС 1;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Global Medikit Limited (Глобал Медикит Лимитед);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 3 Dr. G. C. Narang, Marg Mall Road, Delhi 110007, India;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 3 Dr. G. C. Narang, Marg Mall Road, Delhi 110007, India;

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

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.110;

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: Изделие предназначено для введения в периферические сосуды пациента для кратковременного обеспечения (сроком менее 24 ч) внутрисосудистого доступа; изделие не предназначено для продвижения к центральным кровеносным сосудам. Как правило, включает специальные принадлежности для облегчения введения/размещения катетера и обеспечения его функционирования (например, встроенные трехходовые краны, инъекционные порты и/или крылышки для фиксации). Может использоваться для взятия образцов крови, мониторинга артериального давления, введения жидкостей, лекарственных средств и/или инъекции контрастных средств.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 365580;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Global Medikit Limited (Глобал Медикит Лимитед), Khasra no. 323 (MI), Central Hope Town, Camp Road, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand 248197, India;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
365580	1. Катетеры (канюли) внутривенные, в вариантах исполнения с принадлежностями:

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

