



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:59 10.06.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 200973;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 160725;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2022/16823 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02925621);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 05.04.2022;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 08.06.2026;
7. Период действия версии: с 08.06.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Анализатор е1 количественного определения электролитов, рН, гематокрита в цельной крови, сыворотке, плазме, растворе для диализа и водных растворах для лабораторной диагностики in vitro, с принадлежностями
В составе:
 1. Анализатор е1 количественного определения электролитов, рН, гематокрита в цельной крови, сыворотке, плазме, растворе для диализа и водных растворах для лабораторной диагностики in vitro - 1 шт.
 2. е1 Капиллярные трубки EXIAS - 100 шт/упак (при необходимости).
 3. е1 Сканер штрих-кодов (при необходимости).Принадлежности:
 - е1 Бумага для принтера.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ

ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ЭКО-МЕД-С М";

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 111033, Г.МОСКВА, УЛ. САМОКАТНАЯ, Д. 2А, СТР. 1, ПОМ 105 КОМ 3 ОФ 2;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 111033, Г.МОСКВА, УЛ. САМОКАТНАЯ, Д. 2А, СТР. 1, ПОМ 105 КОМ 3 ОФ 2;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: EXIAS Medical GmbH (ЭКСИАС Медикал ГмбХ);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Kratkystrasse 2, 8020 Graz, Austria (Краткиштрассе 2, 8020 Грац, Австрия);

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Kratkystrasse 2, 8020 Graz, Austria (Краткиштрассе 2, 8020 Грац, Австрия);

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

17. ОКП/ОКПД2: 26.51.53.141;

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: Представляет собой полуавтоматический медицинский прибор для диагностики in vitro для количественного измерения электролитов: Натрий (Na⁺), Калий (K⁺), Кальций (Ca²⁺) и Хлорид (Cl⁻), а также pH и гематокрита (Hct) в цельной крови, сыворотке крови, плазме крови и водных растворах.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 272190;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: EXIAS Medical GmbH (ЭКСИАС Медикал ГмбХ), KratkystraBe 2, 8020 Graz, Austria;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
272190	Анализатор е1 количественного определения электролитов, рН, гематокрита в цельной крови, сыворотке, плазме, растворе для диализа и водных растворах для лабораторной диагностики in vitro, с принадлежностями

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

