

Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 16:01 01.07.2025 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 85045;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2025/25751;
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия: 30.06.2025;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020
в вариантах исполнения: I. Фасовка 1: 1. Р1 40 мл - 1 шт. 2. Р2 10 мл - 1 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. II. Фасовка 2: 1. Р1 80 мл - 1 шт. 2. Р2 20 мл - 1 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. III. Фасовка 3: 1. Р1 20 мл - 1 шт. 2. Р2 20 мл - 1 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. IV. Фасовка 4: 1. Р1 80 мл - 1 шт. 2. Р2 40 мл - 1 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. V. Фасовка 5: 1. Р1 80 мл - 1 шт. 2. Р2 100 мл - 1 шт. 3. Калибратор 10 мл - 1 шт. VI. Фасовка 6: 1. Р1 240 мл - 1 шт. 2. Р2 60 мл - 1 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. VII. Фасовка 7: 1. Р1 240 мл - 3 шт. 2. Р2 180 мл - 1 шт. 3. Калибратор 10 мл - 1 шт. VIII. Фасовка 8: 1. Р1 500 мл - 4 шт. 2. Р2 500 мл - 1 шт. 3. Калибратор 10 мл - 2 шт. IX. Фасовка 9: 1. Р1 70 мл - 2 шт. 2. Р2 20 мл - 2 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. X. Фасовка 10: 1. Р1 70 мл - 6 шт. 2. Р2 20 мл - 6 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. XI. Фасовка 11: 1. Р1 25 мл - 6 шт. 2. Р2 13 мл - 3 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. XII. Фасовка 12: 1. Р1 40 мл - 4 шт. 2. Р2 20 мл - 2 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. XIII. Фасовка 13: 1. Р1 40 мл - 6 шт. 2. Р2 30 мл - 2 шт. 3. Калибратор 5 мл - 1 шт. В комплект поставки входят: 1. Набор реагентов. 2. Инструкция по применению. 3. Паспорт. К каждому набору реагентов прилагается инструкция по применению; каждая товарная партия наборов сопровождается паспортом.;
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: ООО "ЭКО-СЕРВИС";

10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: 195273, Россия, Санкт-Петербург, вн.тер.г. МО Полюстрово, Пискарёвский пр-кт, 133, стр. 1;

11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: 195273, Россия, Санкт-Петербург, вн.тер.г. МО Полюстрово, Пискарёвский пр-кт, 133, стр. 1;

12. ОКП/ОКПД2: 20.59.52.195;

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

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 284650;

16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "ЭКО-СЕРВИС", Россия, 195273, г. Санкт-Петербург, внутригородское муниципальное образование Санкт-Петербурга, муниципальный округ Полюстрово, Пискарёвский пр-кт, д. 133, стр. 1;

17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: I. Фасовка 1:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: II. Фасовка 2:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: III. Фасовка 3:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: IV. Фасовка 4.
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: IX. Фасовка 9:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: V. Фасовка 5:

Код вида	Наименование модели
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: VI. Фасовка 6:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: VII. Фасовка 7:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: VIII. Фасовка 8:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: X. Фасовка 10:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: XI. Фасовка 11:
284650	Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови и моче "Креатинин.ЭС" по ТУ 20.59.52-001-17996570-2020, в вариантах исполнения: XIII. Фасовка 13:

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.

