



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:10 12.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 145108;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 126687;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2014/1666 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02921578);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 05.06.2014;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 05.03.2019;
7. Период действия версии: с 05.03.2019;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Анализатор биохимический автоматический серии ЭОС БРАВО по ТУ 9443-062-56564447-2012
варианты исполнения:
 1. Анализатор биохимический автоматический ЭОС БРАВО исполнение 01.
 2. Анализатор биохимический автоматический ЭОС БРАВО исполнение 02.
 3. Анализатор биохимический автоматический ЭОС БРАВО исполнение 03Принадлежности:
 1. Реакционные кюветы, 60 шт.
 2. Чашечки для проб, 500 шт.
 3. Флаконы для реагентов, 35 шт.
 4. Крышки для флаконов реагентов, 70 шт.
 5. Емкость для слива, 1 шт.
 6. Емкость для дистиллированной воды, 1 шт.
 7. Емкость для моющего раствора, 1 шт.

8. Комплект трубок для подключения растворов, 1 шт.
9. Галогенная лампа, 1 шт.
10. Кабель электропитания, 1 шт.
11. Руководство по эксплуатации, 1 шт.
12. Диск с программным обеспечением EOS Bravo v.6.03, 1 шт.

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 "ХОСПИТЕКС ДИАГНОСТИКС";

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 121351, Россия, Москва, ул. Коцюбинского, д. 4, эт. 1, помещ. 120;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 121351, Россия, Москва, ул. Коцюбинского, д. 4, эт. 1, помещ. 120;

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

17. ОКП/ОКПД2: 944310/26.60.12.119;

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: ;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 135280;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ООО "ХОСПИТЕКС ДИАГНОСТИКС", Россия, 121351, Москва, ул. Коцюбинского, д. 4, эт. 1, помещ. 120;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
135280	1. Анализатор биохимический автоматический ЭОС БРАВО исполнение 01.
135280	2. Анализатор биохимический автоматический ЭОС БРАВО исполнение 02.
135280	3. Анализатор биохимический автоматический ЭОС БРАВО исполнение 03

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