



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:26 05.02.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 183589;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2015/3292 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02937325);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 12.11.2015;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 20.01.2025;
6. Период действия версии: с 20.01.2025;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Автоматическая система для иммуноферментного анализа Chorus TRIO с принадлежностями 1. Считыватель штрих-кода с кабелем.
 2. Кабель электропитания.
 3. Промывочный буфер (инфекционные тесты).
 4. Промывочный буфер (аутоиммунные тесты).
 5. Раствор для промывки.
 6. Раствор для санитизации.
 7. Емкость 1л для сбора промывочного буфера (инфекционные тесты).
 8. Емкость 1л для сбора промывочного буфера (аутоиммунные тесты).
 9. Емкость 2л для сбора раствора для промывки.
 10. Емкость 1л для сбора раствора для санитизации.
 11. Емкость для слива 10л.
 12. Дренажная трубка со стандартной крышкой.
 13. Зонд для промывочного буфера (аутоиммунные тесты) с датчиком уровня.
 14. Зонд для промывочного буфера (инфекционные тесты) с датчиком уровня.
 15. Зонд для раствора для промывки и раствора для санитизации с датчиком уровня.

16. Рулон термобумаги.

17. Контрольный стрип для использования во время процедуры начальной проверки.

18. Предохранитель.

19. Руководство по эксплуатации.

9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "Медика Продакт";

10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 614000, Россия, Пермский край, г. Пермь, ул. Газеты Звезда, д. 27;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 614000, Россия, Пермский край, г. Пермь, ул. Газеты Звезда, д. 27;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "ДИЕССЕ Диагностика Сенезе С.п.А.";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Италия, DIESSE Diagnostica Senese S.p.A., Viale Decumano 36 Milano (MI) CAP 20157 Italy;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Италия, DIESSE Diagnostica Senese S.p.A., Viale Decumano 36 Milano (MI) CAP 20157 Italy;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Италия;

16. ОКП/ОКПД2: 944300/26.51.53.141;

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

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 240540;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: DIESSE Diagnostica Senese S.p.A., Strada dei Laghi 39, 53035 Monteriggioni (SI) Italy;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
240540	Автоматическая система для иммуноферментного анализа Chorus TRIO с принадлежностями

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

