



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 16:27 19.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 185618;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 185618;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2021/13322 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02938115);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 02.02.2021;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: ;
7. Период действия версии: с 02.02.2021;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: 01.01.2028;
9. Наименование медицинского изделия: Аппарат искусственной вентиляции легких "ЕО-150", с принадлежностями
Серийные номера:
ЕО1501020001С-ЕО1501020200С, ЕО1501120001С-ЕО1501120200С, ЕО1501220001С-ЕО1501220200С, ЕО1500121001С-ЕО1500121200С, ЕО1500221001С-ЕО1500221200С, ЕО1500321001С-ЕО1500321200С, ЕО1500421001С-ЕО1500421200С, ЕО1500921001С-ЕО1500921200С.
Состав:
 1. Основной блок аппарата, в составе:
 - 1.1. Модуль вентиляции (ЕО-VM150) - 1 шт.
 - 1.2. Док-станция (ЕО-DCK1SLT) - 1 шт.
 2. Зарядное устройство Mascot 2440 (ЕО-PWRCHRG) - 1 шт.
 3. Сумка для переноски - 1 шт.
 4. Адаптер двурукавного контура - 1 шт.

5. Заглушка для портов вентиляции с утечкой / с мундштуком - 1 шт.
6. O2-коннектор - 1 шт.
7. Руководство по эксплуатации на USB-носителе - 1 шт.

Принадлежности:

1. Кабель для измерения SPO2 (EO-SPO2CBL) - 1 шт.
2. Сумка для транспортировки (EO-TRVELBAG1X0-EVO) - 1 шт.
3. Проксимальный датчик потока (EO-PFLOWS) - не более 20 шт.
4. Датчик кислородный OOM102-1 - 1 шт.
5. Т-коннектор для датчика кислородного - 1 шт.
6. Кабель подключения датчика для измерения FiO2 - 1 шт.

10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИНКОС МК";

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 620062, Россия, Свердловская область, г. Екатеринбург, пр-кт Ленина, д. 60А/ ул. Генеральская, д. 7, офис 9;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 620062, Россия, Свердловская область, г. Екатеринбург, пр-кт Ленина, д. 60А/ ул. Генеральская, д. 7, офис 9;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "ИОВ, С.А.";

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Франция, EOVE, S.A., 4 Boulevard Lucien Favre, Immeuble Poincaré, 64000, Pau, France;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Франция, Дальнее зарубежье, EOVE, S.A., 4 Boulevard Lucien Favre, Immeuble Poincaré, 64000, Pau, France;

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

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.21.122;

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: 113890;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: EOVE, S.A., 4 Boulevard Lucien Favre, Immeuble Poincaré, 64000, Pau, France;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
113890	-

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

