



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 11:51 17.04.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 195691;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2014/1689 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02934459);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 23.06.2014;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 03.02.2026;
6. Период действия версии: с 03.02.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Анализатор концентрации паров этанола в выдыхаемом воздухе Динго с принадлежностями
 1. Алкотестер Динго Е-200/ Динго Е-200(В) - 1 шт.
 2. Элемент питания типа АА - 2 шт.
 3. Одноразовый мундштук - 5 шт.
 4. Ремешок на руку - 1 шт.
 5. Паспорт - 1 шт.
 6. Руководство по эксплуатации - 1 шт.Принадлежности:
 1. Чехол для анализатора - 1 шт.
 2. Мундштук-воронка - 1 шт.
 3. Принтер - 1 шт.
 4. Кейс для транспортировки и хранения - 1 шт.
 5. Кейс для транспортировки и хранения анализатора с принтером - 1 шт.
 6. Кабель для подключения анализатора к ПК - 1 шт.
 7. Кабель для подключения анализатора к принтеру - 1 шт.

8. Адаптер к принтеру от 220В - 1 шт.

9. Элемент питания типа АА к принтеру - 4 шт.

10. Бумага к принтеру - 1 рулон

9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "СИМС-2";

10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 125430, Г.Москва, УЛ. МИТИНСКАЯ, Д. 16, ЭТ 10 / ПОМ 1012Б / КОМ С15ПО18;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 125430, Г.Москва, УЛ. МИТИНСКАЯ, Д. 16, ЭТ 10 / ПОМ 1012Б / КОМ С15ПО18;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Sentech Korea Corp (Сентек Корея Корп.);

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Sentech Korea Corp., 21-6, Jimok-ro, 75 beon-gil, Paju-si, Gyeonggi-do, Korea.;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Sentech Korea Corp., 21-6, Jimok-ro, 75 beon-gil, Paju-si, Gyeonggi-do, Korea.;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Корея, Республика;

16. ОКП/ОКПД2: 26.60.12.124;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 1;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Анализатор концентрации паров этанола в выдыхаемом воздухе Динго с принадлежностями предназначен для экспрессного измерения массовой концентрации паров этанола в отобранной пробе выдыхаемого воздуха;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 175450;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Sentech Korea Corp

(Сентек Корея Корп.), #21-6, Jimok-ro, 75beon-gil, Paju-si, Gyeonggi, Korea. 2. ARIDES LLC, 111, Raffi Street, Malatia-Sebastia, 0064 Yerevan, Republic of Armenia;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
175450	Анализатор концентрации паров этанола в выдыхаемом воздухе Динго с принадлежностями

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

