



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 12:09 30.04.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 186734;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2012/13060 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02937212);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 02.11.2012;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 24.02.2025;
6. Период действия версии: с 24.02.2025;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Монитор пациента модульный IntelliVue MX с принадлежностями  
варианты исполнения: IntelliVue MX400, IntelliVue MX450, IntelliVue MX500, IntelliVue MX550, IntelliVue MX600, IntelliVue MX700, IntelliVue MX800, IntelliVue MX750, IntelliVue MX850 в составе:
  1. Блок аппарата базовый.
  2. Многопараметрический измерительный модуль ММХ (при необходимости).
  3. Многопараметрический измерительный модуль X1 (при необходимости).
  4. Многопараметрический измерительный модуль X2 (при необходимости).
  5. Многопараметрический измерительный модуль X3 (при необходимости).
  6. Прикроватное устройство IntelliVue XDS (при необходимости).
  7. Док-станция IntelliVue Dock (при необходимости).
  8. Модуль расширения МИС для капнографии в основном потоке (при необходимости).
  9. Модуль расширения МИС для капнографии в боковом потоке (при необходимости).
  10. Расширение для капнографии (при необходимости).
  11. Модуль расширения МИС для капнографии по технологии Microstream (при

необходимости).

12. Расширение Microstream (при необходимости).
13. Гемодинамическое расширение МИС (при необходимости).
14. Гемодинамическое расширение (при необходимости).
15. Универсальная стойка для модулей (УМС-8) (при необходимости).
16. Универсальная стойка для модулей (УМС-4) (при необходимости).
17. Стойка для модулей с 4 гнездами (ФМХ-4) (при необходимости).
18. Кабели соединительные для многопараметрического измерительного модуля (не более 2 шт.) (при необходимости).
19. Модуль измерения температуры (не более 2 шт.) (при необходимости).
20. Модуль насыщения артериальной крови кислородом (при необходимости).
21. Модуль измерения сердечного выброса (не более 2 шт.) (при необходимости).
22. Модуль измерения регионарного насыщения крови кислородом O<sub>3</sub> (не более 2 шт.) (при необходимости).
23. Модуль газоанализатора (при необходимости).
24. Модуль Masimo CO<sub>2</sub> (не более 2 шт.) (при необходимости).
25. Модуль электроэнцефалографии (при необходимости).
26. Модуль измерения биспектрального индекса BIS (при необходимости).
27. Модуль инвазивного артериального давления (не более 5 шт.) (при необходимости).
28. Модуль IntelliBridge EC10 (не более 5 шт.) (при необходимости).
29. Модуль IntelliBridge EC5 (не более 5 шт.) (при необходимости).
30. Модуль IntelliVue TcG10 чрескожного мониторинга содержания газов (при необходимости).
31. Модуль измерения насыщения кислородом крови в сосудах(при необходимости).
32. Модуль нервно-мышечной передачи (NMT) (при необходимости).
33. Модуль спирометрии (при необходимости).
34. Модуль регистратора (при необходимости).
35. Электроды для снятия ЭКГ (не более 10 уп. (при необходимости).
36. Кабели отведений ЭКГ 3,5, 6, 10 электродные (не более 10 шт.) (при необходимости).
37. Кабели магистральные 3, 5, 6, 10 электродные (не более 10 шт.) (при необходимости).
38. Манжеты многоразовые для измерения неинвазивного артериального давления (не более 10 шт.) (при необходимости).
39. Манжеты одноразовые для измерения неинвазивного артериального давления (не более 10 уп.) (при необходимости).
40. Трубка для манжет измерения неинвазивного давления (не более 5 шт.) (при необходимости).
41. Датчик давления многоразовый (не более 6 шт.) (при необходимости).
42. Стерильные одноразовые колпачки для датчика давления (не более 6 уп.) (при необходимости).
43. Комплект для мониторинга для датчика (не более 6 уп.) (при необходимости).
44. Датчики многоразовые для измерения пульсоксиметрии (не более 5 шт.) (при необходимости).
45. Датчики одноразовые для измерения пульсоксиметрии (не более 5 уп.) (при

необходимости).

46. Датчики температуры многоразовые (не более 5 шт.) (при необходимости).
47. Датчики температуры однократные (не более 5 шт.) (при необходимости).
48. Встраиваемый температурный зонд PiCCO (не более 5 шт.) (при необходимости).
49. Датчик температуры интубата (не более 5 шт.) (при необходимости).
50. Датчик CO<sub>2</sub> в основном потоке (не более 5 шт.) (при необходимости).
51. Датчик CO<sub>2</sub> в боковом потоке (не более 5 шт.) (при необходимости).
52. Адаптеры воздуховода для датчика CO<sub>2</sub> многоразовые (не более 5 шт.) (при необходимости).
53. Адаптеры воздуховода для датчика CO<sub>2</sub> однократные (не более 5 шт.) (при необходимости).
54. Прямые проботборные линии (не более 10 шт.) (при необходимости).
55. Канюли назальные и орально-назальные для капнографии (не более 10 шт.) (при необходимости).
56. Магистраль для измерения CO<sub>2</sub> по технологии Microstream (не более 5 шт.) (при необходимости).
57. Датчик потока (не более 5 шт.) (при необходимости).
58. Датчик CO<sub>2</sub>/потока (не более 5 шт.) (при необходимости).
59. Датчик tcrO<sub>2</sub>/CO<sub>2</sub> чрескожного мониторинга газов (не более 5 шт.) (при необходимости).
60. Изогнутый адаптер воздуховода (не более 10 шт.) (при необходимости).
61. Прямой адаптер воздуховода (не более 10 шт.) (при необходимости).
62. Газоотводная возвратная линия (не более 10 шт.) (при необходимости).
63. Газоотводный возвратный фильтр (не более 10 шт.) (при необходимости).
64. Влагуловитель (не более 10 шт.) (при необходимости).
65. Трубка для отбора проб газа (не более 10 шт.) (при необходимости).
66. Кабели магистральные ЭЭГ (не более 5 шт.) (при необходимости).
67. Кабели отведений ЭЭГ (не более 5 шт.) (при необходимости).
68. Электроды ЭЭГ (не более 2 шт.) (при необходимости).
69. Кабели интерфейсные для сердечного выброса (не более 10 шт.) (при необходимости).
70. Кабели соединительные для NMT (не более 10 шт.) (при необходимости).
71. Кабели-адаптеры для датчиков (не более 5 шт.) (при необходимости).
72. Датчик BIS (не более 4 упаковок) (при необходимости).
73. Руководства пользователя на бумажном и/или электронном носителях (не более 15 шт.).
74. Сервисные руководства на бумажном и/или электронном носителях (не более 15 шт.).
75. Программное обеспечение специальное медицинское на электронных носителях (не более 10 шт.) (при необходимости).

## II. Принадлежности:

1. Блоки соединительные (не более 10 шт.).
2. Разветвители проводов (не более 10 шт.).
3. Крепление к стойке для в/в вливаний (не более 6 шт.).
4. Держатель датчика давления (не более 5 шт.).

5. Гель для электродов (не более 2 фл.).
6. Бумага для регистратора (не более 10 рул.).
7. Пульт дистанционного управления.
8. Дисплеи медицинские внешние (не более 5 шт.).
9. Видео кабели (не более 10 шт.).
10. Кабели аналоговые, коммутационные, сетевые (не более 20 шт.).
11. Устройства крепления (не более 50 шт.).
12. Устройства дистанционной передачи тревоги (не более 5 шт.).
13. Адаптеры (не более 5 шт.).
14. Блоки питания (не более 5 шт.).
15. Интерфейсные платы (не более 10 шт.).
16. Аккумуляторы (не более 5 шт.).

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

10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123022, Россия, Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 123022, Россия, Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "Филипс Медицин Систем Боблинген ГмбХ";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Германия, Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard-Strasse 2, 71034 Böblingen, Germany;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Германия, Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard-Strasse 2, 71034 Boeblingen, Germany;

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

16. ОКП/ОКПД2: 26.60.12.129;

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

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских

изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 190850;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: Philips Medizin Systeme Böblingen GmbH, Hewlett-Packard-Strasse 2, 71034 Boeblingen, Germany;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
190850	null

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