



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 10:36 14.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 199388;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 184103;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2014/1524 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02921351);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 28.04.2014;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 29.04.2026;
7. Период действия версии: с 29.04.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Аппарат искусственной вентиляции легких Newport NT70 Plus, с принадлежностями
Комплект:
 - Руководство по эксплуатации на бумажном носителе.
 - Блок питания - 1 шт.
 - Сетевой кабель - 1 шт.,
 - Воздушный фильтр одноразовый, 5 шт. в одной упаковке,
 - Проксимальный фильтр одноразовый, 5 шт. в одной упаковке.
 - Бактериальный фильтр - 1 шт.
 - Датчики потока - 2шт.Принадлежности:
 1. Датчики потока одноразовые, многоразовые, не более 10 шт.
 2. Датчики кислородные для взрослых, для детей, не более 10 шт.
 3. Кислородный баллон.

4. Кислородно-воздушный смеситель со шлангом/или без.
5. Шланги кислородные, не более 10 шт.
6. Фильтры смесителя, 5 шт.
7. Адаптеры, не более 10 шт.
8. Коннекторы, не более 10 шт.
9. Блок питания с сетевым кабелем.
10. Блок аккумуляторный.
11. Сетевой кабель.
12. Стойка на колесиках.
13. Кабель вызова медсестры.
14. Кронштейны, не более 10 шт.
15. Подставки-держатели, не более 10 шт.
16. Крепления, не более 10 шт.
17. Контурные дыхательные для детей, для взрослых, не более 20 шт.
18. Фильтры бактериальные, не более 10 шт.
19. Фильтры воздушные, не более 10 шт.
20. Фильтры проксимальные, не более 10 шт.
21. Клапаны вдоха, выдоха, не более 10 шт.
22. Увлажнитель.
23. Воздуховоды, не более 10 шт.
24. Влагосборники, не более 10 шт.
25. Трубки измерительные, не более 10 шт.
26. Трубки соединительные, не более 10 шт.
27. Резервуар для подключения кислорода низкого давления.
28. Сумка для транспортировки.
29. Кейс для хранения.
30. Корзина для аксессуаров.
31. Порт давления.
32. Датчики давления, не более 10 шт.
33. Компакт-диск с инструкцией по эксплуатации.
34. USB флэш-память.

10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "КОВИДИЕН ЕВРАЗИЯ";

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105120, Г МОСКВА, ПЕР СЫРОМЯТНИЧЕСКИЙ 2-Й, ДОМ 1, ПОМЕЩЕНИЕ I, КОМ. 35;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105120, Г МОСКВА, ПЕР СЫРОМЯТНИЧЕСКИЙ 2-Й,

ДОМ 1, ПОМЕЩЕНИЕ I, КОМ. 35;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Covidien llc ("Ковидиен ллс");

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA;

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

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: Предназначено для обеспечения постоянной или периодической, искусственной либо вспомогательной вентиляции легких с использованием дыхательных принадлежностей для инвазивной либо неинвазивной вентиляции.;

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: 1. Covidien, Michael Collins Road, Mervue, Galway, Ireland. 2. GVS Filter Technology UK - Medical Air Filtration Division, NFC House, Vickers Industrial Estate, Mellishaw Lane, Morecambe, Lancs, LA3 3EN, United Kingdom. 3. Fisher & Paykel Healthcare Ltd., 15 Maurice Paykel Place, East Tamaki, Auckland 2013, New Zealand. 4. AOK Tooling Limited, No. 3, Longtian 3 Road, Longtian Estate, Kengzi Street, Pingshan District, Shenzhen, 518122 Guangdong, China. 5. GaleMed Corporation, No. 87, Li-Gong 2nd Road, Wu-Jia, I-Lan 268, Taiwan. 6. Instrumentation Industries Inc., 2990 Industrial Boulevard, Bethel Park, Pennsylvania 15102, USA. 7. Vincent Medical (Dong Guan) Manufacturing Co., Ltd, 45-46 ShaBu Industrial Zone, Qiao Long District, Tang Xia Town, Dong Guan City, Guangdong Province, China. 8. Aerogen Ltd., Galway Business Park, Dangan, Galway, Ireland. 9. 3M Edumex, S.A. de C.V., 6620 Oriente, Calie Ramon Rivera Lara, Cd. Juarez Chihuahua, 32605 Mexico. 10. Newport Medical Instruments Inc., 1620 Sunflower Avenue, Costa Mesa, CA 92626, USA;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
113890	Аппарат искусственной вентиляции легких Newport NT70 Plus, с принадлежностями

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

