



**Выписка**  
**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций**  
**(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и**  
**изготовление медицинских изделий, по состоянию на 13:04 18.02.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 188296;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2015/3505 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02934174);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 30.05.2006;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 05.05.2025;
6. Период действия версии: с 05.05.2025;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Информационный центр наблюдения за пациентом Patient Information Center iX (PIC iX) с принадлежностями
  1. Блок получения, обработки и архивации данных о состоянии пациента PIC iX - не более 32 шт.
  2. Программное обеспечение для подключения мониторов пациента - локальная база - не более 64 шт.
  3. Программное обеспечение для подключения мониторов пациента - сетевая база - не более 64 шт.
  4. Программное обеспечение для подключения носимых мониторов IntelliVue MX40 - не более 64 шт.
  5. Программное обеспечение для подключения мониторов IntelliVue MP60/70/80/90 и MX550/700/800 - не более 64 шт.
  6. Программное обеспечение для экспорта 12 отведений ЭКГ в холтеровскую систему и внутрибольничную сеть - не более 64 шт.
  7. Программное обеспечение для передачи данных во внутрибольничную сеть в формате HL7 - не более 64 шт

8. Программное обеспечение для получения демографических данных ADT из внутриабольничной сети - не более 64 шт.
9. Программное обеспечения для получения лабораторных данных - не более 64 шт.
10. Программное обеспечения для удаленного доступа к данным отдельного пациента через Веб-браузер - не более 64 шт.
11. Программное обеспечения для удаленного доступа к данным всех подключенных пациентов через Веб-браузер - не более 64 шт.
12. Программное обеспечение для удаленного доступа через мобильное приложение - не более 64 шт.
13. Программное обеспечение для получения уведомлений в мобильное приложение - не более 64 шт.
14. Программное обеспечения для оценки риска неблагоприятных событий Guardian - не более 64 шт.
15. Программное обеспечение для длительного хранения данных пациента Data warehouse - не более 64 шт.
16. Программное обеспечение для увеличения емкости центральной станции на 128 дополнительных коек - не более 10 шт.
17. Программное обеспечение для подключения сторонних устройств - не более 64 шт.
18. Программное обеспечения для создания специализированных отчетов о событиях - не более 64 шт.
19. Программное обеспечение для хранения отчетов в электронном виде - не более 64 шт.
20. Программное обеспечение для экспорта отрезков кривых - не более 64 шт.
21. Программное обеспечение для отображения трендов - не более 64 шт.
22. Программное обеспечение для отображения многоосевых диаграмм сегмента ST - не более 64 шт.
23. Программное обеспечение для хранения ЭКГ в 12-ти каналах - не более 64 шт.
24. Программное обеспечение для экспорта ЭКГ в 12-ти отделений в внутриабольничную сеть - не более 64 шт.
25. Программное обеспечение для создания рабочего списка ЭКГ в 12-ти отделениях - не более 64 шт.
26. Программное обеспечение для поддержки работы дополнительных рабочих мест - не более 64 шт.
27. Устройства ввода информации о данных пациента (компьютерная мышь, клавиатура, трекбол) - не более 64 шт.
28. Система подачи звуковых тревог (колонки) - не более 32 шт.
29. Дисплей для отображения информации о пациенте - не более 32 шт.
30. Устройство носимого мониторинга IntelliVue MX40 - не более 10 шт.
31. Точки доступа для беспроводного подключения - не более 10 шт.
32. Терморекордер - не более 32 шт.
33. Принтер - не более 32 шт.
34. Устройство обеспечения бесперебойной работы - не более 32 шт.
35. Сетевой коммутатор - не более 32 шт.

36. Коммутационные кабели - не более 32 шт.
  37. Видеокабели - не более 32 шт.
  38. Сервер базы данных - не более 8 шт.
  39. Программное обеспечение для использования лицензируемого программного обеспечения - не более 8 шт.
  40. Инструкция по эксплуатации - не более 5 шт.
  41. Сервисная инструкция - 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: 944180/26.60.12.129;
  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: 184180;
  20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Philips North America, 1001 Murry Ridge Lane, STE A, Murrysville PA 15668, USA. 2. Philips North America, 1003 Corporate Lane STE B, Export PA 15632, USA;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
184180	Информационный центр наблюдения за пациентом Patient Information Center iX (PIC iX)

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