



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:26 20.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 157242;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 26236;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2011/10324 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02927145);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 05.08.2011;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 29.04.2021;
7. Период действия версии: с 29.04.2021;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Аппарат для неинвазивной вентиляции легких серии S10, с принадлежностями
варианты исполнения:
 1. Аппарат AirMini в составе:
 - 1.1. Основной блок.
 - 1.2. Шланг соединительный.
 - 1.3. Блок питания в комплекте с сетевым кабелем.
 - 1.4. Фильтр воздушный.
 - 1.5. Программное обеспечение ResMed.
 - 1.6. Руководство Пользователя.
 2. Аппарат AirSense 10 Elite в составе:
 - 2.1. Основной блок.
 - 2.2. Шланг соединительный.
 - 2.3. Блок питания в комплекте с сетевым кабелем.

2.4. Фильтр воздушный.

2.5. Программное обеспечение ResMed.

2.6. Руководство Пользователя.

3. Аппарат AirSense 10 AutoSet в составе:

3.1. Основной блок.

3.2. Шланг соединительный.

3.3. Блок питания в комплекте с сетевым кабелем.

3.4. Фильтр воздушный.

3.5. Программное обеспечение ResMed.

3.6. Руководство Пользователя.

4. Аппарат AirCurve 10 CS PaceWave в составе:

4.1. Основной блок.

4.2. Шланг соединительный.

4.3. Блок питания в комплекте с сетевым кабелем.

4.4. Фильтр воздушный.

4.5. Программное обеспечение ResMed.

4.6. Руководство Пользователя.

5. Аппарат Lumis 100 VPAP S в составе:

5.1. Основной блок.

5.2. Шланг соединительный.

5.3. Блок питания в комплекте с сетевым кабелем.

5.4. Фильтр воздушный.

5.5. Программное обеспечение ResMed.

5.6. Руководство Пользователя.

6. Аппарат Lumis 100 VPAP ST в составе:

6.1. Основной блок.

6.2. Шланг соединительный.

6.3. Блок питания в комплекте с сетевым кабелем.

6.4. Фильтр воздушный.

6.5. Программное обеспечение ResMed.

6.6. Руководство Пользователя.

7. Аппарат Lumis 150 VPAP ST в составе:

7.1. Основной блок.

7.2. Шланг соединительный.

7.3. Блок питания в комплекте с сетевым кабелем.

7.4. Фильтр воздушный.

7.5. Программное обеспечение ResMed.

7.6. Руководство Пользователя.

Принадлежности:

1. Увлажнители низкого/высокого уровня для дыхательных масок ResMed.

2. Увлажнитель ResMed и боковые крышки аппаратов.

3. Маски ResMed дыхательные полнолицевые разноразмерные - XS, S, M, L, LW, XL, W, St.

4. Маски ResMed дыхательные назальные разноразмерные - XS, S, M, L, LW, XL, W, St.
5. Маски ResMed дыхательные канюли разноразмерные - XS, S, M, L, LW, XL, W, St.
6. Шланги соединительные разноразмерные с коннекторами масок.
7. Уплотнители и корпуса дыхательных масок ResMed разноразмерные - XS, S, M, L, LW, XL, W, St.
8. Наголовники масок ResMed разноразмерные - XS, S, M, L, XL.
9. USB-модуль ResMed с USB-кабелем.
10. Фильтр воздушный.
11. Фильтр антибактериальный.
12. Фильтр гипоаллергенный.
13. Модуль оксиметрический ResMed в комплекте с оксиметрическим датчиком и адаптером.
14. Силовая станция ResMed Power Station II в комплекте: одна/две батареи, коннектор, кабель и адаптер.
15. DC/DC конвертер с кабелем и адаптером.
16. Картридер с картой памяти и конвертом для карты памяти.
17. Канюля назальная.
18. Сумка транспортировочная.
19. Госпитальная стойка для аппарата.
20. Подвеска аппарата.
21. Модуль сигнализации к аппаратам ResMed.
22. Гелевая подкладка под маски.

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

11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105082, Россия, г. Москва, ул. Фридриха Энгельса, д. 75, стр. 5, эт. 1, пом. V, ком. 8;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105082, Россия, г. Москва, ул. Фридриха Энгельса, д. 75, стр. 5, эт. 1, пом. V, ком. 8;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "РесМед Пти Лтд";

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Австралия, ResMed Pty Ltd, 1 Elizabeth Macarthur Drive, Bella Vista NSW 2153, Australia;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Австралия, ResMed Pty Ltd, 1 Elizabeth Macarthur Drive,

Bella Vista NSW 2153, Australia;

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

17. ОКП/ОКПД2: 944460/32.50.21.122;

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: 318710;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. ResMed Pty Ltd, 1 Elizabeth Macarthur Drive, Bella Vista NSW 2153, Australia. 2. ResMed Asia Pacific Limited, 1 Elizabeth Macarthur Drive, Bella Vista NSW 2153, Australia. 3. ResMed Asia Pte. Ltd., 8 Loyang Crescent, #05-01, Singapore 509016, Singapore. 4. ResMed Asia Pte. Ltd., 1 Fusionopolis Way, #07-01, Connexis South Tower, Singapore 138632, Singapore. 5. ResMed Malaysia Operations Sdn Bhd, 19 Jalan Firma 1/5, Tebrau Industrial Estate 1, 81100 Johor Bahru, Johor, Malaysia;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
318710	Аппарат для неинвазивной вентиляции легких серии S10, с принадлежностями:
318710	1. Аппарат AirMini в составе:
318710	2. Аппарат AirSense 10 Elite в составе:
318710	3. Аппарат AirSense 10 AutoSet в составе:
318710	4. Аппарат AirCurve 10 CS PaceWave в составе:
318710	5. Аппарат Lumis 100 VP AP S в составе:
318710	6. Аппарат Lumis 100 VPAP ST в составе:
318710	7. Аппарат Lumis 150 VPAP ST в составе:

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