



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02860

На медицинское изделие

Мочеприёмники APEXMED: детский, прикроватный

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Апексмед Интернэшнл Б.В.", Нидерланды,  
Apexmed International B.V., Keizersgracht 62-64, 1015 CS, Amsterdam,  
The Netherlands

Производитель

"Апексмед Интернэшнл Б.В.", Нидерланды,  
Apexmed International B.V., Keizersgracht 62-64, 1015 CS, Amsterdam,  
The Netherlands

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № 39272 от 02.09.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 ноября 2008 года № 9197-Пр/08  
и приказом от 16 марта 2016 года № 1978 в замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0017723