



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 АРЕХМЕД: детский, прикроватный

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

"Апексмед Интернешнл 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 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0017723