



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 19 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02866

На медицинское изделие

**Катетеры внутривенные АРЕХМЕД: пупочный, для внутривенных вливаний,
для вливания в малые вены**

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 № 39283 от 02.09.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3630

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2008 года № 9135-Пр/08
и приказом от 08 июня 2016 года № 5117 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0019875

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02866

Лист 1

На медицинское изделие

Катетеры внутривенные АРЕХМЕД: пупочный, для внутривенных вливаний, для вливания в малые вены:

Место производства:

1. Apexmed International B. V., Keizersgracht, 62-64, 1015 CS Amsterdam, The Netherlands.
2. Jiangsu Kangjin Medical Instrument Co., Ltd., Zhenglu Town, Wujin District, 213111 Changzhou, P.R. China.

Z

Приказом от 08 июня 2016 года № 5117 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0021555