



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 мая 2009 года № ФСЗ 2009/04331

На медицинское изделие
Шпатель терапевтический APXMED

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Нинбо Цзяндун Грейткэа Интернэшнл Трэйд Ко., Лтд.", Китай,
Ningbo Jiangdong Greatcare International Trade Co., Ltd., 14-8, No. 717 Zhongxing
Road, Jiangdong, Ningbo, China

Производитель
"Нинбо Цзяндун Грейткэа Интернэшнл Трэйд Ко., Лтд.", Китай,
Ningbo Jiangdong Greatcare International Trade Co., Ltd., 14-8, No. 717 Zhongxing
Road, Jiangdong, Ningbo, China

Место производства медицинского изделия
Ningbo Jiangdong Greatcare International Trade Co., Ltd., 14-8, No. 717 Zhongxing
Road, Jiangdong, Ningbo, China

Номер регистрационного досье № 13481 от 24.03.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3420

приказом Росздравнадзора от 14 мая 2009 года № 3626-Пр/09
и приказом от 22 ноября 2016 года № 13078 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной
службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0026118