



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 03 февраля 2011 года № ФСЗ 2011/08956
ДУБЛИКАТ**

На медицинское изделие
Ларингоскопы АРЕХМЕД с принадлежностями

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 № 72158 от 30.11.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3400

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 февраля 2011 года № 416-Пр/11
и приказом от 16 марта 2016 года № 1979 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

выдан приказом Росздравнадзора от 19 октября 2017 года № 8827,
оригинал регистрационного удостоверения признается недействующим.

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

М.А. Мурашко

Дубликат выдан 19 октября 2017 года

0034743

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 февраля 2011 года № ФСЗ 2011/08956

Лист 1

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

Ларингоскопы АРЕХМЕД с принадлежностями:

I. Ларингоскопы АРЕХМЕД:

1. Ларингоскоп со стандартной оптикой.
2. Ларингоскоп с волоконной оптикой.

II. Принадлежности к ларингоскопам АРЕХМЕД:

1. Рукоять.
2. Клинок, тип «Макинтош», размеры: 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5.
3. Клинок, тип «Макинтош» и изменяемой кривизной лезвия, размеры: 2; 3; 4.
4. Клинок, тип «Миллер», размер 00; 0; 1; 2; 3; 4.
5. Лампа сменная.
6. Световод волоконный сменный.
7. Батарея питания сменная.
8. Аккумулятор сменный.
9. Зарядное устройство универсальное.
10. Футляр комплектовочный.

Место производства:

1. Apexmed International B.V., Keizersgracht, 62-64, 1015 CS Amsterdam, The Netherlands.
2. M.A. Arain & Brothers (PVT.) Ltd., Wazirabad Road, Sialkot-51310, Pakistan.



Приказом от 16 марта 2016 года № 1979-н о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



М.А. Мурашко

Дубликат выдан 19 октября 2017 года

0039775