



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 февраля 2023 года № ФСЗ 2008/02863

На медицинское изделие

Жгут для внутривенных манипуляций APXMED

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 № РД-54410/104432 от 26.01.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.162

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 февраля 2023 года № 598
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0069780

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 февраля 2023 года № ФСЗ 2008/02863

Лист 1

На медицинское изделие

Жгут для внутривенных манипуляций АРЕХМЕД:

Место производства:

1. Apexmed International B.V., Keizersgracht, 62-64, 1015 CS Amsterdam, the Netherlands.
2. Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Unit 93, Building 12, № 818, Qiming Road, Yinzhou 315105, Ningbo, Zheijang, China.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0115996