



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 апреля 2023 года № ФСЗ 2008/02859

На медицинское изделие

Шприцы одноразовые стерильные АРЕХМЕД объёмом: 1; 2,5; 5; 10; 20; 30; 50 мл

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

**Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Unit 93, Building 12, No. 818, Qiming Road,
Yinzhou, Ningbo, 315105 Zhejiang, P.R. China**

Номер регистрационного досье № РД-55404/13528 от 30.03.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

приказом Росздравнадзора от 05 апреля 2023 года № 2088
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0070529