



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 ноября 2008 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

**см. приложение**

Номер регистрационного досье № 39271 от 02.09.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9863**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2008 года № 9142-Пр/08  
и приказом от 16 марта 2016 года № 1980 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**М.А. Мурашко**



**0017727**

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02859

Лист 1

На медицинское изделие

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

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.

Приказом от 16 марта 2016 года № 1980 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

0018010