

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 июня 2023 года

№ ФC3 2008/02867

На медицинское изделие

Зонды APEXMED: питательный, желудочный, дуоденальный, аспирационный, ректальный

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, 315105 Ningbo, Zheijang, P.R. China

Номер регистрационного досье № РД-56426/35410 от 13.06.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.110

приказом Росздравнадзора от 19 июня 2023 года № 3740 допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0071953