



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 12 апреля 2012 года № ФСЗ 2012/11954
ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие
Система для энтерального питания APEXMED

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 № 44249 от 08.11.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 апреля 2012 года № 1737-Пр/12
и приказом от 16 марта 2016 года № 2017 о замещении
допущено к обращению на территории Российской Федерации

выдан приказом Росздравнадзора от 30 июня 2017 года № 5969
оригинал регистрационного удостоверения принадлежит действующим.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

Дубликат выдан 30 июня 2017 года

0033247

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 апреля 2012 года № ФСЗ 2012/11954

Лист 1

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

Система для энтерального питания APXHMED:

1. Система для энтерального питания для насоса, 1000 мл.

- коннектор;
- трубка;
- мешок для питательной смеси;
- крышка;
- кольцо;
- зажим;
- капельная камера;
- силиконовая вставка для насоса.

2. Система для энтерального питания гравитационная, 1000 мл.

- коннектор;
- трубка;
- мешок для питательной смеси;
- крышка;
- кольцо;
- зажим;
- капельная камера.

3. Система для энтерального питания гравитационная (без мешка).

- коннектор;
- трубка;
- устройство для прокола крышки бутылки;
- зажим;
- капельная камера.

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, No. 818 Qiming Road, Yinzhou, Ningbo, China.



Приказом от 16 марта 2016 года № 2017 о замене копий документов к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



Дубликат выдан 30 июня 2017 года

0038077