



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 19 сентября 2017 года № РЗН 2017/6265

На медицинское изделие

Мочеприемники носимые "APEXMED"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Апексмед Интернэшнл Б.В.", Нидерланды,
Apexmed International B.V., Keizersgracht 62-64, 1015 CS Amsterdam,
the Netherlands

Производитель

"Нинбо Грейткэа Трейдинг Ко., Лтд.", Китай,
Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Unit 93, Building 12, No. 818, Qiming Road,
Yinzhou, Ningbo, China

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-18942/47374 от 16.08.2017

Вид медицинского изделия 152490

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 сентября 2017 года № 8094
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0034814

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 сентября 2017 года № РЗН 2017/6265

Лист 1

На медицинское изделие

Мочеприемники носимые "APEXMED", варианты исполнения:

1. Мочеприемник носимый, объем: 500 мл, 600 мл, 750 мл, 800 мл, 900 мл, 1000 мл.
2. Мочеприемник носимый Люкс, объем: 350 мл, 500 мл, 750 мл.
3. Мочеприемник носимый, контурный, объем: 500 мл, 750 мл.
4. Мочеприемник носимый поясной, объем: 800 мл, 1000 мл.

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М. А. Мурашко

0040107