



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 ноября 2019 года № РЗН 2019/9243

На медицинское изделие  
**Пакет для рвотных масс 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  
Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Unit 93, Building 12, No. 818, Qiming Road,  
Yinzhou, 315105 Ningbo, Zhejiang, China

Номер регистрационного досье № РД-28246/34893 от 19.07.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 ноября 2019 года № 8848  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**М.А. Мурашко**

0044308



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 ноября 2019 года № РЗН 2019/9243

Лист 1

На медицинское изделие

**Пакет для рвотных масс APXMED**, в вариантах исполнения:

1. Пакет для рвотных масс BluBag, объем 1300 мл.
2. Пакет для рвотных масс BluBag, объем 1500 мл.
3. Пакет для рвотных масс BluBag, с гелеобразующим веществом, объем 1300 мл.
4. Пакет для рвотных масс BluBag, с гелеобразующим веществом, объем 1500 мл.

*2*

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0059807