



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02864

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие
Зеркало вагинальное АРЕХМЕД

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 № 39281 от 02.09.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3420

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 ноября 2008 года № 9222-Пр/08
и приказом от 08 июня 2016 года № 5155 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

выдан приказом Росздравнадзора от 03 августа 2017 года № 6836,
оригинал регистрационного удостоверения признаётся недействующим.

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

Дубликат выдан 03 августа 2017 года

Д.Ю. Павлюков

0033228

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02864

Лист 1

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

Зеркало вагинальное АРЕХМЕД:

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 08 июня 2016 года № 5155 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


Д.Ю. Павлюков

Дубликат выдан 03 августа 2017 года

0038550