



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02863

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

Жгут для внутривенных манипуляций APXMED

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 № 39279 от 02.09.2008

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 19 ноября 2008 года № 9138-Пр/08

и приказом от 08 июня 2016 года № 5159 о замене

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

выдан приказом Росздравнадзора от 03 августа 2017 года № 6831,

оригинал регистрационного удостоверения признается недействующим.

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

Дубликат выдан 03 августа 2017 года

Д.Ю. Павлюков

0033299

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02863

Лист 1

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

Жгут для внутривенных манипуляций APXMED:

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 № 5159 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