



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02867

На медицинское изделие  
Зонды АРЕХМЕД: питательный, желудочный, дуоденальный, аспирационный,  
ректальный

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"Апексмед Интернэшнл Б.В.", Нидерланды,  
Aprexmed International B.V., Keizersgracht 62-64, 1015 CS, Amsterdam,  
The Netherlands

Производитель  
"Апексмед Интернэшнл Б.В.", Нидерланды,  
Aprexmed International B.V., Keizersgracht 62-64, 1015 CS, Amsterdam,  
The Netherlands

Место производства медицинского изделия  
см. приложение

Номер регистрационного досье № 39284 от 02.09.2008

Вид медицинского изделия -

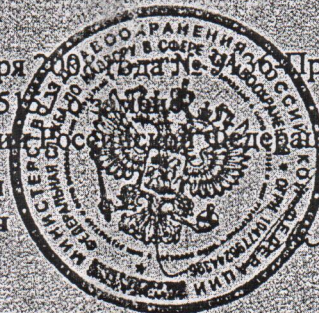
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3610

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2008 года № 94/3610-Пр/08  
и приказом от 08 июня 2016 года № 5  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0019882