



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 31 марта 2010 года № ФСЗ 2010/06519
ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие
**Инструменты уrogenитальные APXHMED для взятия биоматериала
одноразовые**

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 № 5247 от 02.02.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9860

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе
приказом Росздравнадзора от 31 марта 2010 года № 2655-Пр/10
и приказом от 09 июня 2016 года № 5200 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

выдан приказом Росздравнадзора от 19 октября 2017 года № 8888,
оригинал регистрационного удостоверения признается недействующим.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**
Дубликат выдан 19 октября 2017 года



М.А. Мурашко

0034744

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 марта 2010 года № ФСЗ 2010/06519

Лист 1

ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

Инструменты урогенитальные APXMED для взятия биоматериала одноразовые:

1. Зонд урогенитальный.
2. Катетер Пайпеля.
3. Ложка Фолькмана.
4. Шпатель Эйра.
5. Щетка цервикальная.
6. Щетка цервекс-браш.
7. Щетка цервекс-браш ворсистая.

Место производства:

1. Apexmed International B. V., Keizersgracht, 62-64, 1015 CS Amsterdam, The Netherlands.
2. Ningbo Jiangdong Greatcare International Trade Co., Ltd., 14-8, No.717 Zhongxing Road, Jiangdong, Ningbo, China.

Z

Приказом от 09 июня 2016 года № 5200 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Дубликат выдан 19 октября 2017 года



М.А. Мурашко

0039776