



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 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
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 АРЕХМЕД, 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.

М



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0059807