



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 18 августа 2011 года № ФСЗ 2011/10371

На медицинское изделие

**Изделия медицинские для лабораторных исследований стеклянные «APEXLAB»**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Янченг Хуида Медикл Инструментс Ко., Лтд.", Китай,**

**Yancheng Huida Medical Instruments Co., Ltd., West Industrial Park, Yandong,  
Jiangsu, China**

Производитель

**"Янченг Хуида Медикл Инструментс Ко., Лтд.", Китай,**

**Yancheng Huida Medical Instruments Co., Ltd., West Industrial Park, Yandong,  
Jiangsu, China**

Место производства медицинского изделия

**Citotest Labware Manufacturing Co., Ltd., 48 Xinxiu Road, Haimen City, Jiangsu  
226100, China**

Номер регистрационного досье № 18673 от 23.05.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 6456

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 18 августа 2011 года № 5180-Пр/11  
и приказом от 24 июня 2016 года № 5916 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

0020141