



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июня 2022 года № РЗН 2022/17566

На медицинское изделие

Тест-система для иммунохроматографического определения хорионического гонадотропина человека (ХГЧ) в моче для ранней диагностики беременности (Тест для диагностики беременности струйный) Renetest® comfort

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление"), Россия,  
633621, Новосибирская область, Сузунский район, р. п. Сузун,  
ул. Комиссара Зяткова, д. 18

Производитель

"В.Х.П.М. Биорисеч энд Текнолоджи Ко., Лтд.", Китай,  
W.H.P.M. Bioresearch & Technology Co., Ltd, № 2 Zhongxin Street, Louzizhuang,  
Jinzhaxiang, Chaoyang District, Beijing P.R.China

Место производства медицинского изделия

W.H.P.M. Bioresearch & Technology Co., Ltd., №2 Zhongxin Street, LouZiZhuang,  
Jinzhaxiang, Chaoyang District, Beijing 100018, P.R. China

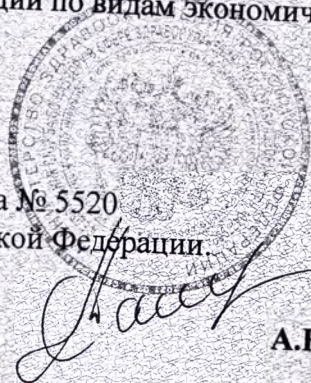
Номер регистрационного досье № РД-44321/62796 от 21.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2022 года № 5520  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0066508