



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 30 мая 2022 года № РЗН 2022/17384

На медицинское изделие

Лейкопластырь медицинский водонепроницаемый Reneplast®

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Акционерное общество "Производственная фармацевтическая компания
Обновление" (АО "ПФК Обновление"), Россия,
633621, Новосибирская область, Сузунский р-н, рп. Сузун,
ул. Комиссара Зяткова, д. 18

Производитель

"Чжэцзян Бангли Медикал Продактс Ко., Лтд.", Китай,
Zhejiang Bangli Medical Products Co., Ltd., No.118 Yuegui South Road,
City West New District, Yongkang City, Zhejiang Province, 321300, China

Место производства медицинского изделия

Zhejiang Bangli Medical Products Co., Ltd., No.118 Yuegui South Road,
City West New District, Yongkang City, Zhejiang Province, 321300, China

Номер регистрационного досье № РД-45963/86283 от 10.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 мая 2022 года № 4734
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0066947

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17384

Лист 1

На медицинское изделие

Лейкопластырь медицинский водонепроницаемый Reneplast®, варианты исполнения

1. Лейкопластырь медицинский водонепроницаемый Reneplast®, 76x19 мм.
2. Лейкопластырь медицинский водонепроницаемый Reneplast®, 65x25 мм.
3. Лейкопластырь медицинский водонепроницаемый Reneplast®, 38x38 мм.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0101158