



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 ноября 2022 года № РЗН 2022/18974

На медицинское изделие

Лейкопластырь фиксирующий 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
Зятыкова, д. 18

Производитель

"Цзянсу Наньфан Медикал Ко., Лтд.", КНР,

Jiangsu Nanfang Medical Co., Ltd., No. 1 Guoxiang Road, Wujin Economic
Development Zone, 213149, Changzhou City, Jiangsu Province, China

Место производства медицинского изделия

Jiangsu Nanfang Medical Co., Ltd., No. 1 Guoxiang Road, Wujin Economic
Development Zone, 213149, Changzhou City, Jiangsu Province, China

Номер регистрационного досье № РД-49873/96700 от 29.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 ноября 2022 года № 11273
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0069471

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 ноября 2022 года

№ РЗН 2022/18974

Лист 1

На медицинское изделие

Лейкопластырь фиксирующий Reneplast[®], варианты исполнения:

- лейкопластырь фиксирующий Reneplast[®], размером 1,25x500 см;
- лейкопластырь фиксирующий Reneplast[®], размером 2,5x500 см;
- лейкопластырь фиксирующий Reneplast[®], размером 5x500 см.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0113351