

N/REF: PS/RPS/1665/2022

**O F I C I O**

**Comunicación:** RPS/1665/2022  
**Nº AEMPS:** 22-01609  
**Fecha:** 27/04/2022  
**Asunto:** **Anotación de la comunicación en el Registro de Responsables de la puesta en el mercado de Productos Sanitarios**

RIOMAVIX SL  
Calle de Almansa 55,1D  
28039 - Madrid  
MADRID  
Madrid, Comunidad de

Con fecha **27/04/2022** ha sido **registrada** en la aplicación de Registro de Responsables de la puesta de mercado de Productos Sanitarios (RPS) de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) la comunicación presentada por **RIOMAVIX SL**, con la siguiente información:

**1. Número de identificación asignado en el registro**

**RPS/1665/2022**

**2. Responsable de la puesta en el mercado de los productos sanitarios**

**Empresa** **RIOMAVIX SL**  
Calle de Almansa 55,1D  
28039 - Madrid (MADRID)  
Madrid, Comunidad de

**En calidad de** **Representante**

**3. Página(s) adicional(es) de productos sanitarios incluidos en esta comunicación.**

REGISTRO DE RESPONSABLES DE LA PUESTA EN EL MERCADO DE PRODUCTOS SANITARIOS  
DEPARTAMENTO DE PRODUCTOS SANITARIOS

*Nota.- Esta notificación no tiene el carácter de una autorización sanitaria de comercialización, ni entraña un juicio sobre la conformidad del producto con la legislación vigente. Únicamente avala el cumplimiento del Registro de Responsables según el artículo 9 del RD 1662/2000 por el que se regulan los Productos Sanitarios para Diagnóstico in vitro.*

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 27/04/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: 4 D K D 7 X 6 8 2 B



N/REF: PS/RPS/1665/2022

## ANEXO: PRODUCTOS SANITARIOS COMUNICADOS POR EL RESPONSABLE

| Nombre comercial<br>Tipo de producto   | Fecha de comercialización<br>Finalidad  |
|--|---|
| <b>1 - Rapid Urease Test</b><br>PARA DIAGNÓSTICO "IN VITRO"<br>Autocertificación | 01/05/2022<br>The Rapid Urease Test is used for qualitative detection of Helicobacter pylori antibodies in human venous whole blood or serum and plasma in vitro. |
| <b>Fabricante</b>  | <b>País</b>   |
| Tianjin Galenus Medical Co., Ltd.  | REPÚBLICA POPULAR CHINA / Peoples Republic of China   |

REGISTRO DE RESPONSABLES DE LA PUESTA EN EL MERCADO DE PRODUCTOS SANITARIOS  
DEPARTAMENTO DE PRODUCTOS SANITARIOS

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 27/04/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: 4 D K D 7 X 6 8 2 B

