

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 октября 2019 года № РЗН 2017/6149

На медицинское изделие
Тест-полоски OneTouch Select® Plus

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Общество с ограниченной ответственностью "ЛайфСкан Раша" (ООО "ЛайфСкан Раша"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 4, эт. 2, помещ. I, ком. 2

Производитель

"ЛайфСкан Юроп ГмбХ", Швейцария, LifeScan Europe GmbH, Gubelstrasse 34, 6300 Zug, Switzerland

Место производства медицинского изделия **см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-28826/51988 от 28.08.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **21.20.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 октября 2019 года № 7858 допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0045389

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 октября 2019 года

№ P3H 2017/6149

Лист 1

На медицинское изделие

Тест-полоски OneTouch Select® Plus:

Место производства:

- 1. LifeScan Scotland Ltd., Beechwood Park North, IV2 3ED Inverness, Scotland, Great Britain.
- 2. ОАО "Фармстандарт-Лексредства", Россия, 305022, г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18.

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0060881