



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

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 октября 2019 года № РЗН 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