



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 декабря 2021 года № РЗН 2017/6149

На медицинское изделие
Тест-полоски OneTouch Select® Plus

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "ЛайфСкан Раша"
(ООО "ЛайфСкан Раша"), Россия,
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 4, этаж 2, помещ. 1, 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-45243/77075 от 08.11.2021

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 23 декабря 2021 года № 12191
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0060634

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 декабря 2021 года № РЗН 2017/6149

Лист 1

На медицинское изделие

Тест-полоски OneTouch Select® Plus, варианты исполнения:

1. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 25 штук во флаконе.
2. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 50 штук во флаконе.
3. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 100 штук (2 флакона по 50 штук).

Место производства:

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

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0092744