



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 24 сентября 2015 года № ФСЗ 2012/13425**

На медицинское изделие

Материалы расходные к многопользовательской портативной системе контроля уровня глюкозы в крови «УанТач ВерюПро+» (OneTouch VerioPro+)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2**

Производитель

**"Лайфскан Юроп" подразделение "Силаг ГмбХ Интернешнл", Швейцария,
LifeScan Europe, a Division of Cilag GmbH International, Gubelstrasse 34, 6300 Zug,
Switzerland**

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-8533/34937 от 14.09.2015

Вид медицинского изделия 300680

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 сентября 2015 года № 6784
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0014522

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 сентября 2015 года № ФСЗ 2012/13425

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы расходные к многопользовательской портативной системе контроля уровня глюкозы в крови «УанТач ВерноПро+» (OneTouch VerioPro+):

1. Тест-полоски (OneTouch Verio);
2. Контрольный раствор высокой концентрации «УанТач Верно» (OneTouch Verio);
3. Контрольный раствор низкой концентрации «УанТач Верно» (OneTouch Verio);
4. Контрольный раствор средней концентрации «УанТач Верно» (OneTouch Verio);
5. Раствор для контроля линейности измерений уровень 1 «УанТач ВерноПро+» (OneTouch VerioPro+);
6. Раствор для контроля линейности измерений уровень 2 «УанТач ВерноПро+» (OneTouch VerioPro+);
7. Раствор для контроля линейности измерений уровень 3 «УанТач ВерноПро+» (OneTouch VerioPro+);
8. Раствор для контроля линейности измерений уровень 4 «УанТач ВерноПро+» (OneTouch VerioPro+);
9. Раствор для контроля линейности измерений уровень 5 «УанТач ВерноПро+» (OneTouch VerioPro+).

Место производства:

1. LifeScan Scotland Ltd., Beechwood Park North Centre, Inverness IV2 3ED, UK;
2. Bionostics Inc., 7 Jackson Road, Devens, MA 01434, USA;
3. ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА», 450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28;
4. ОАО «Фармстандарт-Лексредства», 305022 г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0013818