



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 ноября 2024 года № ФСЗ 2011/09684

На медицинское изделие

Контрольный раствор "Акку-Чек Актив Контроль" (Accu-Chek Active Control)
для экспресс-анализатора (глюкометра) портативного "Акку-Чек Актив"
(Accu-Chek Active)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Рош Диагностика Рус"
(ООО "Рош Диагностика Рус"), Россия, 107031, Москва, Трубная пл., д. 2

Производитель

"Рош Диабетс Кеа ГмбХ", Германия,
Roche Diabetes Care GmbH, Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany

Место производства медицинского изделия

Bionostics, Inc., 7 Jackson Road, Devens, MA 01434-4026, USA

Номер регистрационного досье № РД-65048/75212 от 28.10.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **20.59.52.195**

приказом Росздравнадзора от 05 ноября 2024 года № 6257
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0079974



Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения

Регистрационное удостоверение

утратило силу

с «05» 11 2014 г.

в связи с выдачей нового регистрационного
удостоверения № 905-2011/09684

от «05» 11 2014 г.

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2022 года № ФСЗ 2011/09684

На медицинское изделие

Контрольный раствор "Акку-Чек Актив Контроль" (Accu-Chek Active Control)
для экспресс-анализатора (глюкометра) портативного "Акку-Чек Актив"
(Accu-Chek Active)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Рош Диабетес Кеа Рус"

(ООО "Рош Диабетес Кеа Рус"), Россия,

107031, Москва, Трубная пл., д. 2, помещ. I, ком. 42Б

Производитель

"Рош Диабетес Кеа ГмбХ", Германия,

Roche Diabetes Care GmbH, Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany

Место производства медицинского изделия

Bionostics, Inc., 7 Jackson Road, Devens, MA 01434-4026, USA

Номер регистрационного досье № РД-48324/95173 от 14.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2022 года № 3527
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0059918