



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 сентября 2024 года № РЗН 2021/14393

На медицинское изделие

Тест-полоски УанТач Верно (OneTouch Verio®)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛайфСкан Раша"
(ООО "ЛайфСкан Раша"), Россия,

121614, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Крылатское, ул. Крылатская,
д. 17, к. 2

Производитель

"ЛайфСкан Юроп ГмбХ", Швейцария,
LifeScan Europe GmbH, Dammstrasse 19, 6300 Zug, Switzerland

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-64537/56319 от 24.09.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 сентября 2024 года № 5622
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0076699

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 сентября 2024 года № РЗН 2021/14393

Лист 1

На медицинское изделие

Тест-полоски УанТач Верлио (OneTouch Verio®), варианты исполнения:

1. Тест-полоски УанТач Верлио (OneTouch Verio®) - 50 шт. в упаковке;
2. Тест-полоски УанТач Верлио (OneTouch Verio®) - 100 шт. в упаковке.

Место производства:

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

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0148826