



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 сентября 2024 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, 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-64498/56322 от 20.09.2024

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 25 сентября 2024 года № 5543
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0076697

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 сентября 2024 года № РЗН 2017/6149

Лист 1

На медицинское изделие

Тест-полоски OneTouch Select® Plus, варианты исполнения:

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

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

0148816