



**ТЕСТ ПОЛОСКА**

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ  
ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ И ДЕКЛАРИРОВАНИЯ



ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ И ДЕКЛАРИРОВАНИЯ

# СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС RU.МП18.Н00057

Срок действия с 28.05.2021 по 27.05.2024

№ 0000065

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № RA.RU.11МП18

ООО "ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ И ДЕКЛАРИРОВАНИЯ"

123308, Москва, ул. Мнёвники, дом № 3, корпус 1, этаж 3, пом.1, ком. 26, телефон: +7 (495) 783-42-17

**ПРОДУКЦИЯ** "Тест-полоски УанТач Верлио (OneTouch Verio®)"  
(Приложение на 1 листе)

КОД ОК 034-2014  
(КПЕС 2008) (ОКПД2)

21.20.23.110

Серийный выпуск

**СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ**

ГОСТ Р 51088-2013, ГОСТ Р 51352-2013, ГОСТ Р ИСО 15197-2015

КОД ТН ВЭД

3822 00 000 0

## ИЗГОТОВИТЕЛЬ

"ЛайфСкан Юроп ГмбХ, Швейцария, LifeScan Europe GmbH, Gubelstrasse 34, 6300 Zug, Switzerland

## СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

"ЛайфСкан Юроп ГмбХ", Швейцария, LifeScan Europe GmbH, Gubelstrasse 34, 6300 Zug, Switzerland, +41(0)582315050

## НА ОСНОВАНИИ

протокола технических испытаний № 2021RTI-875 от 15.03.2021 г., ООО "Медико-Технологическое Агентство", атт. акк. № RA RU.21НО67 от 21.02.2019 г. Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2021/14393 от 25.05.2021

## ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации 1с



Руководитель органа

подпись

Д.Ф. Зубарев

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

Н.Н. Лопатин

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации





№ 0000138

## ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС RU.МП18.H00057

**Перечень конкретной продукции, на которую распространяется  
действие сертификата соответствия**

код ОК	Наименование и обозначение продукции, ее изготовитель	Обозначение документации, по которой выпускается продукция
код ТН ВЭД		

034-2014 (КПЕС 2008) (ОКПД2)	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.	Нормативная документация изготовителя
21.20.23.110		
3822 00 000		

Место производства:

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

Организация-изготовитель: "ЛайфСкан  
Юроп ГмбХ", Швейцария, LifeScan  
Europe GmbH, Gubelstrasse 34, 6300  
Zug, Switzerland



Руководитель органа

Эксперт

  
подпись  
  
подпись

Д.Ф. Зубарев

инициалы, фамилия

Н.Н. Лопатин

инициалы, фамилия