



## Выписка

**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, по состоянию на 14:07 07.04.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 170867;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2020/9782 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02935293);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 19.03.2020;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 18.10.2023;
6. Период действия версии: с 18.10.2023;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Тест-полоски GLUCOCARD W к системе мониторинга глюкозы в крови GLUCOCARD W в вариантах исполнения:
  1. Тест-полоски GLUCOCARD W к системе мониторинга глюкозы в крови GLUCOCARD W в упаковке по 10 тест-полосок.
  2. Тест-полоски GLUCOCARD W к системе мониторинга глюкозы в крови GLUCOCARD W в упаковке по 25 тест-полосок.
  3. Тест-полоски GLUCOCARD W к системе мониторинга глюкозы в крови GLUCOCARD W в упаковке по 50 тест-полосок.
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя

(изготовителя) медицинского изделия: ;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "АРКРЭИ";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 141983, Россия, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов, д. 4, офис 303;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 141983, Россия, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов, д. 4, офис 303;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Россия;

16. ОКП/ОКПД2: 21.20.23.110;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 26;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 248900;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ООО "АРКРЭИ", 141983, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов, д. 4;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
248900	1. Тест-полоски GLUCOCARD W к системе мониторинга глюкозы в крови GLUCOCARD W в упаковке по 10 тест-полосок
248900	2. Тест-полоски GLUCOCARD W к системе мониторинга глюкозы в крови GLUCOCARD W в упаковке по 25 тест-полосок
248900	3. Тест-полоски GLUCOCARD W к системе мониторинга глюкозы в крови GLUCOCARD W в упаковке по 50 тест-полосок

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.

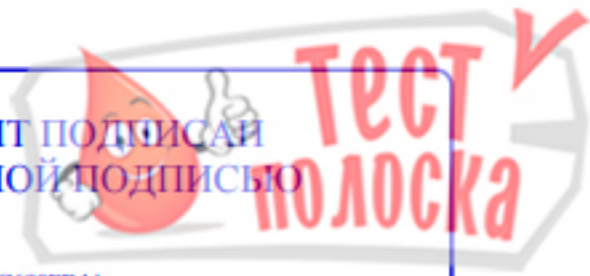


ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН  
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11



www.test-poloska.ru