



Выписка

из Государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, по состоянию на 15:38 17.02.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 182784;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2020/11705 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02940513);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: ;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 18.11.2024;
6. Период действия версии: ;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Ручка для прокалывания УанТач Делика Плюс (OneTouch® Delica® Plus)
9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "ЛайфСкан Раша";
10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, Россия, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Крылатское, ул. Крылатская, д. 17, к. 2;
11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, Россия, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Крылатское, ул. Крылатская, д. 17, к. 2;
12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "Асахи Полислайдер Компани, Лимитед";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Япония, Asahi Polyslider Company Limited, 3-3-3 Nakanoshima, Kitaku, Osaka, Japan;



14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Япония, Дальнее зарубежье, Asahi Polyslider Company Limited, 3-3-3 Nakanoshima, Kitaku, Osaka, Japan;

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

16. ОКП/ОКПД2: 32.50.13.190;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 1;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 216340;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Asahi Polyslider Company, Limited, Okayama-Kuse Plant, 860-2 Misaki, Maniwa-shi, Okayama, 719-3226, Japan. 2. Pronics Vietnam Co., Ltd, Lot M.22A-24, Street 12, Tan Thuan Export Processing Zone, Tan Thuan Dong Ward, District 7, Ho Chi Minh City, Vietnam;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
216340	Ручка для прокалывания УанТач Делика Плюс (OneTouch® Delica® Plus)

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

