



## **Выписка**

**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, по состоянию на 14.23 29.01.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 171151;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2012/12700 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02937150);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 29.11.2023;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Тест-полоски к системе контроля уровня глюкозы в крови Diasont. в вариантах исполнения:
  1. Тест-полоски к системе контроля уровня глюкозы в крови Diasont - 10 шт./уп. в комплекте с инструкцией по применению.
  2. Тест-полоски к системе контроля уровня глюкозы в крови Diasont - 50 шт./уп. в комплекте с инструкцией по применению.
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "ДИАКОНТ";
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 125284, Россия, Москва, ул. Беговая, д. 13, кв. 90;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 125284, Россия, Москва, ул. Беговая, д. 13, кв. 90;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "ОК Биотек Ко. Лтд.";
10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Тайвань, ОК Biotech Co. Ltd., No. 91, Sec. 2, Gongdao 5th

Road, 30070, Hsinchu City, Taiwan;

11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Тайвань, Дальнее зарубежье, ОК Biotech Co. Ltd., No. 91, Sec. 2, Gongdao 5th Road, 30070, Hsinchu City, Taiwan;

12. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Тайвань (Китай);

13. ОКП/ОКПД2: 939816/21.20.23.110;

14. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2б;

15. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

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

17. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ОК Biotech Co., Ltd., No. 91, Sec.2, Gongdao 5th Road 30070, Hsinchu City, Taiwan;

18. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

19. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
248900	Тест-полоски к системе контроля уровня глюкозы в крови Diacont, в вариантах исполнения:

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