



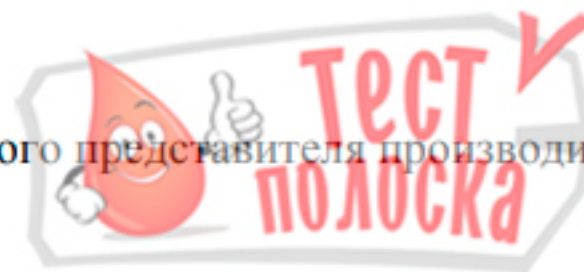
## Выписка

**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций  
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и  
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 11:45 27.03.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 170485;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2019/9251 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02933139);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 19.12.2019;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 22.08.2023;
6. Период действия версии: с 22.08.2023;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Тест-полоски "Diascontl", совместимые с системой контроля уровня глюкозы в крови "OneTouch Select Simple®" по ТУ 21.20.23-001-7714792851-2019  
в вариантах исполнения:
  - I. Комплект 1, в составе:
    1. Тест - полоски Diascontl - 10 шт.
    2. Потребительская тара (футляр) для тест-полосок Diascontl - 1 шт.
    3. Упаковка (коробка) для тест-полосок Diascontl - 1 шт.
    4. Инструкция по применению - 1 шт.
  - II. Комплект 2, в составе:
    1. Тест - полоски Diascontl - 50 шт.
    2. Потребительская тара (футляр) для тест-полосок Diascontl - 1 шт.
    3. Упаковка (коробка) для тест-полосок Diascontl - 1 шт.
    4. Инструкция по применению - 1 шт.
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 "Диаконт";

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 125284, Россия, Москва, ул. Беговая, д. 13, кв. 90;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 125284, Россия, Москва, ул. Беговая, д. 13, кв. 90;

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: 2б;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

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

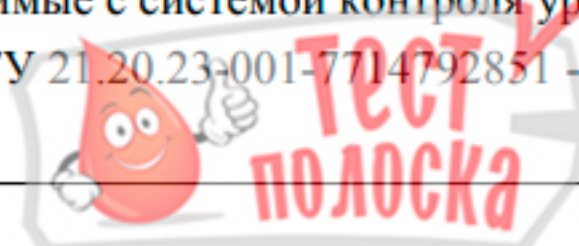
20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. ООО "КоролёвФарм", 141074, Московская область, г. Королев, ул. Пионерская, д. 4. 2. ОК Biotech Co., Ltd., No. 91, Sec.2, Gongdao 5th Road 30070, Hsinchu City, Taiwan;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
248900	«ТЕСТ-ПОЛОСКИ «Diacont1», совместимые с системой контроля уровня глюкозы в крови «OneTouch Select Simple®» по ТУ 21.20.23-001-7714792851 -2019, комплект 1

248900	«ТЕСТ-ПОЛОСКИ «Diacont1», совместимые с системой контроля уровня глюкозы в крови «OneTouch Select Simple®» по ТУ 21.20.23-001-7714792851 -2019, комплект 2
--------	--



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



www.test-poloska.ru