



## **Выписка**

**из Государственного реестра медицинских изделий и организаций  
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и  
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 17:49 28.01.2026 г.**

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 182968;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2019/6149 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02940496);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 25.09.2024;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Тест-полоски OneTouch Select® Plus. варианты исполнения:
  1. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 25 штук во флаконе;
  2. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 50 штук во флаконе;
  3. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 100 штук (2 флакона по 50 штук).
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: Общество с ограниченной ответственностью "ЛайфСкан Раша";
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, Россия, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Крылатское, ул. Крылатская, д. 17, к. 2;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, Россия, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Крылатское, ул. Крылатская, д. 17, к. 2;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: "ЛайфСкан Юроп ГмбХ";
10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации

изготовителя медицинского изделия: , Швейцария, LifeScan Europe GmbH, Dammstrasse 19, 6300 Zug, Switzerland;



11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: , Швейцария, Дальнее зарубежье, LifeScan Europe GmbH, Dammstrasse 19, 6300 Zug, Switzerland;

12. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Швейцария;

13. ОКП/ОКПД2: 939800/21.20.23.110;

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: 1. ОАО "Фармстандарт-Лексредства", 305022, Курская область, г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18. 2. LifeScan Scotland Ltd., Beechwood Park North, IV2 3ED Inverness, Scotland, United Kingdom;

18. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

19. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
248900	1. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 25 штук во флаконе
248900	2. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 50 штук во флаконе
248900	3. Тест-полоски OneTouch Select® Plus - 100 штук (2 флакона по 50 штук)

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

