



Выписка

из Государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, по состоянию на 17:42 28.01.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 186391;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2020/14393 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02941527);
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия/внесения изменений в медицинское изделие: 30.09.2024;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Тест-полоски УанТач Верлио (OneTouch Verio®).
варианты исполнения:
 1. Тест-полоски УанТач Верлио (OneTouch Verio®) - 50 шт. в упаковке;
 2. Тест-полоски УанТач Верлио (OneTouch Verio®) - 100 шт. в упаковке.
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: 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	Тест-полоски УанТач Верно (OneTouch Verio®), вариант 1.
248900	Тест-полоски УанТач Верно (OneTouch Verio®), вариант 2.

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