



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 августа 2017 года № РЗН 2017/6144

На медицинское изделие

Контрольный раствор средней концентрации OneTouch Select Plus

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"  
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17,  
корп. 2

Производитель

"ЛайфСкан Юроп" подразделение "Силаг ГмбХ Ингернешил", Швейцария,  
LifeScan Europe, a Division of Cilag GmbH International, Gubelstrasse 34, 6300 Zug,  
Switzerland

Место производства медицинского изделия

Bionestics, Inc., 7 Jackson Road, Devens, MA 01434, USA

Номер регистрационного досье № РД-12805/50416 от 23.08.2016

Вид медицинского изделия 248950

Классе потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 23 августа 2017 года № 7366  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0034404