



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 10 июня 2019 года № РЗН 2017/6144

На медицинское изделие  
**Контрольный раствор средней концентрации OneTouch Select Plus**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Обществу с ограниченной ответственностью "ЛайфСкан Раша"  
(ООО "ЛайфСкан Раша"), Россия,  
107031, Москва, ул. Петровка, д. 27, эт. 5, помещ. I, ком. 8а

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

Место производства медицинского изделия  
Bionostics, Inc., 7 Jackson Road, Devens, MA 01434, USA

Номер регистрационного досье № РД-27196/21348 от 15.05.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.110



приказом Росздравнадзора от 10 июня 2019 года № 4265  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0039586