



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 14 августа 2019 года № РЗН 2017/6144

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

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Общество с ограниченной ответственностью "ЛайфСкан Раша"  
(ООО "ЛайфСкан Раша"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 4,  
эт. 2, помещ. I, ком. 2

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-28314/43969 от 24.07.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 14 августа 2019 года № 6046  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0043780