



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 октября 2020 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 ГмбХ", Швейцария,
LifeScan Europe GmbH, Gubelstrasse 34, 6300 Zug, Switzerland**

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-35861/64250 от 02.09.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 21 октября 2020 года № 9708
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

А.В. Самойлова

0052810