

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 26

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 но надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0052810