



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10.06.2019 № РЗН 2017/6144

На медицинское изделие

Контрольный раствор средней концентрации OneTouch Select Plus

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "ЛайфСкан Раша"

Производитель

"ЛайфСкан Юроп" подразделение "Силаг ГмбХ Интернешнл"

Место производства медицинского изделия

Швейцария, LifeScan Europe, a Division of Cilag GmbH International, Gubelstrasse 34, 6300 Zug, Switzerland

Номер регистрационного досье № РЗН 2017/6144

Вид медицинского изделия: 248950

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2б

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 21.20.23.110

Приказом Росздравнадзора от 10.06.2019. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_\_\_\_\_подпись\_\_\_\_\_