



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 июня 2023 года № ФСЗ 2011/09941

На медицинское изделие

Тест-полоска Rightest™ GS-300, GS-500 к системе контроля уровня глюкозы в крови Bionime, с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Бионайм ГмбХ, Швейцария,

Bionime GmbH, Tramstrasse 16, 9442 Berneck, Switzerland

Производитель

Бионайм ГмбХ, Швейцария,

Bionime GmbH, Tramstrasse 16, 9442 Berneck, Switzerland

Место производства медицинского изделия

Bionime Corporation, No. 100, Sec. 2, Daqing St., South Dist., Taichung City 40242, Taiwan

Номер регистрационного досье № РД-56216/34026 от 29.05.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 июня 2023 года № 3559
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0071938



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 июня 2023 года

№ ФСЗ 2011/09941

Лист 1

На медицинское изделие

Тест-полоска Rightest™ GS-300, GS-500 к системе контроля уровня глюкозы в крови Bionime, с принадлежностями:

I. Принадлежности:

- кодирующий порт.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0120367